

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2000-279418
(P2000-279418A)

(43) 公開日 平成12年10月10日 (2000. 10. 10)

(51) Int.Cl.⁷

識別記号

F I

テマコード (参考)

A 6 1 B 10/00

1 0 3

A 6 1 B 10/00

1 0 3 E 2 H 0 4 0

1/00

3 3 4

1/00

3 3 4 D 4 C 0 6 0

17/28

3 1 0

17/28

3 1 0 4 C 0 6 1

G 0 2 B 23/24

G 0 2 B 23/24

A

審査請求 未請求 請求項の数 1 O L (全 22 頁)

(21) 出願番号

特願平11-89398

(22) 出願日

平成11年3月30日 (1999. 3. 30)

(71) 出願人 000000376

オリンパス光学工業株式会社

東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目43番2号

(72) 発明者 鈴木 孝之

東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目43番2号 オリ

ンパス光学工業株式会社内

(74) 代理人 100058479

弁理士 鈴江 武彦 (外4名)

Fターム (参考) 2H040 DA56

4C060 FF15 GC28

4C061 AA00 BB00 CC00 DD03 GG15

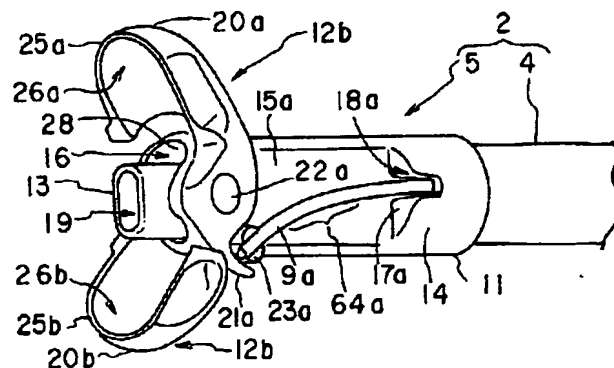
HH56 JJ11

(54) 【発明の名称】 内視鏡用処置具

(57) 【要約】

【課題】 内視鏡とともに体腔内に挿入して、単純な操作で、生体組織を連続して、かつ、容易に採取できる内視鏡用処置具を提供する。

【解決手段】 内視鏡用処置具1は、細長いシース4と、シース4の先端に一体に固着された先端カバー11と、カバー11に回動自在に取り付けられた一対の鉗子12a, 12bなどを有している。鉗子12a, 12bはそれぞれ独立した可動ジョー20a, 20bからなり、それぞれに一対の独立アクチュエータ手段としての鉗子操作ワイヤ9a, 9bが回動自在に係合している。処置具1を内視鏡501とともに体腔内に挿入する。内視鏡で観察しつつ、処置具1の先端を目標の生体組織62の近辺に配置する。ワイヤ9a, 9bを近位側に引いてジョー20a, 20bを両開きさせ、その開口を組織62の表面に当接させる。ワイヤ9a, 9bを遠位側に押して開口を閉じ、組織62を切除し、保持する。



【特許請求の範囲】

【請求項 1】 細長いシースと、前記シースの先端に固着された中空の先端カバーと、前記先端カバーの外表面の対称位置に回動自在に固着された一対の鉗子とを具備し、内視鏡に挿入して体内の組織の一部を採取する内視鏡用処置具において、前記一対の鉗子が前記先端カバーに対して回動するそれぞれ独立した可動ジョーより構成され、前記可動ジョーにはそれぞれ可動ジョーに対して回動自在な一対の独立アクチュエータ手段に係合していることを特徴とする内視鏡用処置具。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】 本発明は、例えば、内視鏡とともに使用して体腔内の生体組織を連続的に採取する内視鏡用処置具に関する。

【0002】

【従来の技術】 体腔内の生体組織を、内視鏡を用いて調べつつ連続的に採取する内視鏡用処置具としての生体組織採取用鉗子には、例えば、国際特許 WO 98/25523 号公報に開示されている構成のものがある。

【0003】 以下、図 27～図 31 を参照しつつ、内視鏡用処置具としての生体組織採取用鉗子 a を説明する。

【0004】 この生体組織採取用鉗子 a は、可撓性を有し、内視鏡 b に併設可能なシース c、このシース c の遠位端に取り付けて、生体組織 d を採取する組織採取部 e、およびシース c の近位端に取り付けて、組織採取部 e を操作する処置具操作部 f などから構成されている。

【0005】 組織採取部 e は、図 27 に示すように、シース c の遠位端に一体に固着された固定ジョー g、および同じくシース c の遠位端において、固定ジョー g に対して回動自在に取り付けられた可動ジョー h などから構成されている。

【0006】 可動ジョー h の固定ジョー g と対向する側の縁部には、可動ジョー h の長手方向に沿って、一対の旋回アーム i が一体に固着されている。これら一対の旋回アーム i は、固定ジョー g をその幅方向両側から挟み込むとともに、それぞれの一端部を貫通して、固定ジョー g の幅方向両側面に打たれた支持ピン j によって、固定ジョー g にそれぞれ回動自在に支持されている。これにより、一対の旋回アーム i が一体に固着されている可動ジョー h は、支持ピン j を回動中心として固定ジョー g に対して回動できる。

【0007】 また、一対の旋回アーム i のそれぞれの他端部には、可動ジョー h を開閉駆動させる一本の連続した可動ジョー操作ワイヤ k が貫通して接続されている。この可動ジョー操作ワイヤ k は、後述する第 2 ルーメン l の内部を挿通されて処置具操作部 f まで導かれている。また、可動ジョー操作ワイヤ k は、可撓性および剛性を有している。これにより、図 29 に示すように、可

動ジョー操作ワイヤ k をシース c の遠位端側に押し出すと、これに接続されている可動ジョー h は開口方向に回動し、また、可動ジョー操作ワイヤ k をシース c の近位端側に引き戻すと、可動ジョー h は閉口方向に回動する。

【0008】 組織採取部 e の近位端側には、図 27 および図 30 に示すように、この生体組織採取用鉗子 a を内視鏡 b に取り付けるための内視鏡取り付けリング m が、シース c および組織採取部 e に一体に設けられている。

【0009】 シース c の内部には、図 27 および図 31 に示すように、第 1、第 2、および第 3 の 3 つのルーメン n、l、o が、シース c の長手方向に沿って、シース c の近位端から遠位端まで貫通して設けられている。

【0010】 第 1 ルーメン n は、図 31 に示すように、可動ジョー h が閉じている状態において、固定ジョー g の凹部 p と可動ジョー h の凹部 q とで形成されるジョー部内腔 r からシース c の遠位端を経てシース c の近位端へと、組織採取部 e が生体組織 d から採取した組織片 s を運ぶための管腔である。第 2 ルーメン l は、可動ジョー h からシース c の遠位端を経てシース c の近位端へと、前述の可動ジョー操作ワイヤ k を挿通するための管腔である。第 3 ルーメン o は、シース c の近位端からシース c の遠位端を経てジョー部内腔 r へと、組織片 s を押し流すための流体が灌流する管腔である。

【0011】 処置具操作部 f は、図 28 に示すように、可動ジョー操作ワイヤ k を介して可動ジョー h を開閉駆動させるリング状の可動ジョー操作スライダ t、この可動ジョー操作スライダ t が摺動自在に取り付けられている円筒状のロッド u、このロッド u の最近位端に一体に設けられている把持リング v、ロッド u とシース c との接続部分に取り付けられているバルブ装置 w などから構成されている。

【0012】 バルブ装置 w のシース c 側には、ジョー部内腔 r から第 1 ルーメン n 内を通して運ばれて来る組織片 s を捕獲する組織片トラップ x が着脱自在に取り付けられる。また、第 1 ルーメン n および第 3 ルーメン o は、このバルブ装置 w によってその内部導通を開放、もしくは規制されるとともに、図示しない流体灌流装置に接続されている。

【0013】 次に、前述の構成からなる生体組織採取用鉗子 a を用いた生体組織 d の採取作業を、図 30 および図 31 を参照しつつ説明する。

【0014】 内視鏡 b の体腔内挿入部 y の先端を、図 30 に示すように、生体組織採取用鉗子 a の内視鏡取り付けリング m に嵌着させた後、それらを患者の体腔内に挿入する。内視鏡 b で体腔内を観察しつつ、生体組織採取用鉗子 a の組織採取部 e を目的の生体組織 d と対向する位置まで送り込む。

【0015】 内視鏡 b の観察下において、可動ジョー操作スライダ t を把持リング v 側に移動させて可動ジョー

hを開く。固定ジョー g および可動ジョー h をともに目的の生体組織 d に当接させた後、可動ジョー操作スライダ t をバルブ装置 w 側に移動させて可動ジョー h を閉じることにより生体組織 d を切除する。

【 0 0 1 6 】 切断された組織片 s は、図 3 1 に示すように、ジョー部内腔 r に保持されている。このとき、バルブ装置 w のバルブ z は閉じられており、第 1 ルーメン n および第 3 ルーメン o はその内部導通を規制されている。

【 0 0 1 7 】 バルブ装置 w のバルブ z を開くと、第 1 ルーメン n および第 3 ルーメン o はその内部導通を開放される。この状態において、図示しない流体灌流装置を作動させると、第 1 ルーメン n 内の圧力が第 3 ルーメン o 内およびジョー部内腔 r 内の圧力よりも下げられるとともに、流体が第 3 ルーメン o 内をバルブ装置 w 側からジョー部内腔 r 側に向かって灌流する。組織片 s は、ジョー部内腔 r から流体によって押し流されるとともに、圧力差によって流体とともに第 1 ルーメン n 内に吸い込まれる。組織片 s は第 1 ルーメン n 内を通過して、バルブ装置 w 側まで運ばれて、そこで組織片トラップ x によって 20 捕獲される。

【 0 0 1 8 】 流体灌流装置の作動を停止させた後、再びバルブ z を閉じる。この状態においては、前述と同様に第 1 ルーメン n および第 3 ルーメン o はその内部導通を規制されている。組織片トラップ x を処置具操作部 f から取り外し、組織片 s を図示しない標本瓶などに保管する。洗浄などをして組織片トラップ x から組織片 s の残りがすなどを取り除いた後、組織片トラップ x を処置具操作部 f に取り付けることにより、再び生体組織 d の採取が可能な状態とする。以後は前述の採取作業を、所望 30 する回数に達するまで繰り返す。

【 0 0 1 9 】 前述の採取作業が所望する回数に達した後、内視鏡 b とともに生体組織採取用鉗子 a を患者の体腔内から抜去して、生体組織 d の採取作業を終了する。

【 0 0 2 0 】

【発明が解決しようとする課題】 前述した国際特許 WO 9 8 / 2 5 5 2 3 号公報に開示されている内視鏡用処置具としての生体組織採取用鉗子 a においては、組織採取部 e の可動ジョー h に一体に固着されている一対の旋回アーム i に、可動ジョー操作ワイヤ k が接続されている。この可動ジョー操作ワイヤ k は、固定ジョー g と可動ジョー h との間の開口部をまたいでいるとともに、固定ジョー g および可動ジョー h のそれぞれの幅方向両側に露出している。この状態で、第 2 ルーメン l の遠位端側開口から押し出されたり、引き戻されたりを繰り返す。これにより、可動ジョー h が一対の旋回アーム i とともに回転する。

【 0 0 2 1 】 このように、一方が固定ジョー g で他方が可動ジョー h という構成では、図 2 9 に示すように、可動ジョー h が開口方向に回転したときの、固定ジョー g 50

および可動ジョー h からなる開口部が、シース c の長手方向に沿った軸線上から一方に偏っている。すなわち、可動ジョー h はシース c の長手方向に沿った軸線上から一方に偏って開く、いわゆる片開き状態となっている。このため、生体組織採取作業を容易に行なえる方向が、生体組織採取用鉗子 a および内視鏡 b の長手方向に沿った軸線上から一方に傾いている。

【 0 0 2 2 】 したがって、生体組織 d を採取する際には、図 3 0 に示すように、組織採取部 e を内視鏡 b の先端ごと生体組織 d に対して傾けて、開口部を組織に当接させなければならない。このため、採取する生体組織 d の位置と、内視鏡 b の視線の方向がずれてしまい、内視鏡 b による生体組織 d の観察と並行した生体組織採取作業は困難である。

【 0 0 2 3 】 また、固定ジョー g を挟んで可動ジョー h の開口方向と逆側の生体組織 d を採取する場合には、組織採取部 e を内視鏡 b ごと体腔内でさらに移動させて開口部を目的とする生体組織 d の位置に合わせなければならないので、生体組織採取作業はより困難となる。

【 0 0 2 4 】 本発明が解決しようとする課題は、内視鏡とともに体腔内に挿入して、生体組織を連続して、かつ、容易に採取することが可能であるとともに、組織採取部の操作性に優れた内視鏡用処置具を得ることにある。

【 0 0 2 5 】

【課題を解決するための手段】 前記課題を解決するために、請求項 1 の発明に係る内視鏡用処置具は、細長いシースと、前記シースの先端に固着された中空の先端カバーと、前記先端カバーの外表面の対称位置に回転自在に固着された一対の鉗子とを具備し、内視鏡に挿入して体内の組織の一部を採取する内視鏡用処置具において、前記一対の鉗子が前記先端カバーに対して回転するそれぞれ独立した可動ジョーより構成され、前記可動ジョーにはそれぞれ可動ジョーに対して回転自在な一対の独立アクチュエータ手段に係合していることを特徴とするものである。

【 0 0 2 6 】 この発明の内視鏡用処置具によれば、一対の鉗子が独立に回転可能な 2 つの可動ジョーにより構成されるとともに、それぞれに係合された一対の独立アクチュエータ手段によりそれぞれの可動ジョーを回転させることができる。よって、シースの先端に固着された先端カバーに対する鉗子の開口方向を自由に変えることができるので、体内における組織の採取作業を容易に行なうことができる。

【 0 0 2 7 】

【発明の実施の形態】 (第 1 実施形態) 以下、図 1 ～ 図 1 4 を参照しつつ、本発明の第 1 の実施の形態に係る内視鏡用処置具 1 を説明する。

【 0 0 2 8 】 まず、内視鏡用処置具 1 の構成について説明する。内視鏡用処置具 1 は、図 1 に示すように、図示

しない内視鏡の鉗子チャンネルに挿入して、内視鏡とともに体腔内に挿入する挿入部 2、およびその近位端に一体に固着された処置具操作部 3 などから構成されている。

【0029】なお、内視鏡および鉗子チャンネルは、本実施形態～第 5 実施形態までの説明においては図示しないとともに、符号を付さない。第 6 実施形態を説明するときに用いる図 2 4～図 2 6 において図示するとともに、符号を付す。内視鏡はその符号を 5 0 1、5 0 1 a、5 0 1 b、5 0 1 c とする。また、鉗子チャンネルはその符号を 5 0 2、5 0 2 a、5 0 2 b、5 0 2 c とする。

【0030】挿入部 2 は、シース 4 と、シース 4 の遠位端に一体に固着された組織採取部 5 とから構成されている。

【0031】シース 4 は、図 4 に示すように、シース内壁 6 と、このシース内壁 6 の外表面を保護するシース外皮 7 とから構成されている。シース内壁 6 には、例えば、図示しない矩形断面に圧延したステンレス素線からなる密巻きコイルなどが用いられる。これにより、密巻きコイル自体、ひいてはシース 4 の剛性を高めることができるとともに、シース 4 の内腔を広く確保することができる。

【0032】シース外皮 7 は、シース内壁 6 の外表面に、四弗化エチレン、低密度ポリエチレン、高密度ポリエチレンなどの化学物質をコーティングすることにより作られる。これらの化学物質は、コーティング後の外表面が平滑であるため、内視鏡の鉗子チャンネル内へシース 4 を容易に挿入することができる。また、これらの化学物質は気密性も高いので、シース 4 の気密性を保持することができる。

【0033】以上説明したように、シース 4 は、シース内壁 6 およびシース外皮 7 からなる二重構造となっている。これにより、シース 4 は内視鏡用処置具 1 および内視鏡の、生体組織採取作業に伴う動きに対する耐久性を備えることができるとともに、体腔内の形状に沿わせて滑らかに曲げることのできる可撓性を備えることができる。また、シース 4 の内腔の気密を保持することができる。

【0034】シース 4 は、その内腔に、その長手方向に沿って、全長にわたって貫通している 2 つのルーメン 3 0 を有している。それら 2 つのルーメン 3 0 のうちの 1 つとして、後述する体内組織としての生体組織 6 2 から切除した、切除切片としての組織片 6 3 を、シース 4 の遠位端から近位端まで運ぶ、切除切片回収用ルーメンとしての内側チューブ 8 が挿通されている。この内側チューブ 8 は、その遠位端が後述する組織採取部 5 の吸引ノズル 1 3 に気密性を保持して接続されているとともに、その近位端が後述する処置具操作部 3 の吸引ポート 3 8 に気密を保持して接続されている。なお、本実施形態に

おいては、この内側チューブ 8 の長手方向に垂直な断面積は、1. 0 mm² 以上が確保されている。内側チューブ 8 がそのような大きさに形成されているため、吸引ノズル 1 3 から吸い込んだ組織片 6 3 を内側チューブ 8 内で詰まらせることなく、処置具操作部 3 まで運ぶことができる。

【0035】この内側チューブ 8 自体も、吸引ノズル 1 3 から吸引ポート 3 8 までの気密性を保持可能、かつ可撓性を有する素材、例えば内外表面の平滑な四弗化エチレン、低密度ポリエチレン、あるいは高密度ポリエチレンなどの化学物質、または超弾性を有する金属素材などから作られている。

【0036】また、同じくシース 4 の内腔には、その長手方向に沿って、全長にわたって、この内側チューブ 8 に併設されて、後述する一対の鉗子 1 2 a、1 2 b を独立に操作する、一対の独立アクチュエータ手段としての 2 本の鉗子操作ワイヤ 9 a、9 b が挿通されている。それら 2 本の鉗子操作ワイヤ 9 a、9 b のそれぞれの遠位端は、鉗子 1 2 a、1 2 b に接続されているとともに、それぞれの近位端は、後述する処置具操作部 3 の、独立アクチュエータ駆動手段としての鉗子操作スライダ 3 4 に一体に固着されている。これらの鉗子操作ワイヤ 9 a、9 b は切断されたり、座屈したりするおそれが低く、曲げに強い素材、例えば、ステンレスばね鋼線、あるいは超弾性線材などで作られているモノフィラメントワイヤ製である。

【0037】それとともに、鉗子操作ワイヤ 9 a、9 b の表面には、鉗子操作ワイヤ外皮 1 0 a、1 0 b が巻かれている。これらの鉗子操作ワイヤ外皮 1 0 a、1 0 b は、四弗化エチレン、低密度ポリエチレン、あるいは高密度ポリエチレンなどの、表面が平滑に仕上がる化学物質から作られている。これにより、鉗子操作ワイヤ 9 a、9 b のシース内壁 6 の内壁面に対する摺動抵抗を小さくすることができる。

【0038】組織採取部 5 は、図 2～図 5 に示すように、シース 4 の遠位端に一体に固着されている先端カパー 1 1、先端カパー 1 1 に回動自在に支持されている一対の鉗子 1 2 a、1 2 b、および内側チューブ 8 の遠位端に一体に固着されている後述する吸引ノズル 1 3 などから構成されている。

【0039】先端カパー 1 1 は、その近位側に先端カパー円筒部 1 4 を有しているとともに、その遠位側には、鉗子 1 2 a、1 2 b の回動方向に対して垂直に、対称な先端カパー平面部 1 5 a、1 5 b を有している。また、先端カパー 1 1 の遠位端には、その軸線方向に垂直な断面が長円形の先端カパー開口部 1 6 が設けられている。さらに、先端カパー円筒部 1 4 から先端カパー平面部 1 5 a、1 5 b にかけての先端カパー移行部 1 7 a、1 7 b には、鉗子操作ワイヤ 9 a、9 b がシース 4 の内腔から外部へと導出している鉗子操作ワイヤ導出部 1 8 a、

18bが形成されている。

【0040】鉗子12a, 12bのそれぞれは、一端部に生体組織62の一部を把持して、それを組織片63として切除するとともに、この組織片63を保持する一対の可動ジョー20a, 20bを有している。それとともに、他端部にはそれら可動ジョー20a, 20bに一体に形成されて可動ジョー20a, 20bを回動させる回動アーム21a, 21bを有している。鉗子12a, 12bはそれぞれの中央付近を、先端カパー11の先端カパー平面部15a, 15bを貫通して互いに独立に回動可能に取り付けられている鉗子支持ピン22a, 22bに、それぞれ取り付けられる。この後、鉗子支持ピン22a, 22bのそれぞれの先端は、熱的あるいは機械的に加締められることにより、鉗子12a, 12bに一体に固定される。これにより、鉗子12a, 12bのそれぞれは先端カパー11の先端カパー平面部15a, 15bに回動自在に支持される。

【0041】2つの回動アーム21a, 21bのそれぞれの近位端には、鉗子操作ワイヤ9a, 9bを、それぞれ1本ずつ保持するための、回動ピンとしての鉗子操作ワイヤ保持ピン23a, 23bが、それぞれ1つずつ貫通穴29a, 29bを貫通して回動可能に取り付けられている。これらの鉗子操作ワイヤ保持ピン23a, 23bは、それぞれの先端カパー11の先端カパー平面部15a, 15bと対向する側の一端部が、そちらとは反対側の他端部よりも大径に形成されている。また、それら他端部には、鉗子操作ワイヤ9a, 9bと係合して、それらを保持するための鉗子操作ワイヤ保持溝24a, 24bが形成されている。

【0042】鉗子操作ワイヤ9a, 9bのそれぞれを、鉗子操作ワイヤ保持溝24a, 24bのそれぞれに1本ずつ通した後、鉗子操作ワイヤ9a, 9bおよび鉗子操作ワイヤ保持溝24a, 24bに加締め加工、レーザー溶接などを施す。これにより、鉗子操作ワイヤ9a, 9bと鉗子操作ワイヤ保持ピン23a, 23bとをそれぞれ一体に固着する。また、鉗子操作ワイヤ9a, 9bの遠位端近傍には、鉗子操作ワイヤ導出部18a, 18bから鉗子操作ワイヤ保持ピン23a, 23bに向かう方向に沿う形で、彎曲部64a, 64bがそれぞれ形成されている。

【0043】鉗子操作ワイヤ9a, 9bのそれぞれを、鉗子操作スライダ34で操作して、鉗子操作ワイヤ導出部18a, 18bから挿入部2の遠位側に向かって押し出す。すると、鉗子操作ワイヤ9a, 9bのそれぞれと一体に固着している鉗子操作ワイヤ保持ピン23a, 23bが、それぞれが回動自在に支持されている回動アーム21a, 21bに対して回動しつつ、それら回動アーム21a, 21bを挿入部2の遠位側に向かって押し出す。すると、鉗子操作ワイヤ9a, 9bに彎曲部64a, 64bが設けられているので、鉗子12a, 12b

の回動アーム21a, 21bとは反対側の端部に設けられている可動ジョー20a, 20bのそれぞれが、鉗子支持ピン22a, 22bを回動中心としてそれぞれ独立に回動する。よって、鉗子12a, 12bからなる鉗子開口は、組織採取部5の中心軸線を挟んで両開きに開口する。

【0044】このように、鉗子12a, 12bからなる鉗子開口を両開きできるとともに、組織採取部5の軸線方向に対して正面方向に位置させることができるので、生体組織62の採取方向が広がり、組織採取部5の操作性が向上し、生体組織62からの組織片63の採取作業が容易になる。

【0045】また、鉗子操作スライダ34で操作して、鉗子操作ワイヤ導出部18a, 18bから挿入部2の近位側に向かって引き戻すと、前述の開口動作とは逆方向に、可動ジョー20a, 20bのそれぞれが、鉗子支持ピン22a, 22bを回動中心としてそれぞれ独立に回動する。よって、鉗子12a, 12bからなる鉗子開口は、組織採取部5の中心軸線上において閉口する。

【0046】可動ジョー20a, 20bのそれぞれの可動ジョー縁部25a, 25bの少なくとも一方には、体腔内の生体組織62から検査に必要な部分を切除できるように、鋭い刃先状に研磨されて形成されている。また、可動ジョー20a, 20bのそれぞれの内側には、一対の可動ジョー凹部26a, 26bがそれぞれ形成されている。それら可動ジョー凹部26a, 26bから形成される、鉗子内部としてのジョー部内腔27に、組織片63を保持するとともに、そこからこぼれ落ちないようにする。そのために、可動ジョー縁部25a, 25bは互いに略隙間なく噛み合うように形成されている。

【0047】鉗子12a, 12bは、高い強度を有しているとともに、刃物としても十分な切れ味を有しているステンレス鋼材、ABS樹脂、あるいはポリカーボネートなどの硬質の樹脂で形成されていることが好ましい。また、複雑な形状を有しているとともに、高い精密性を要求される先端カパー11、および鉗子12a, 12bは、樹脂または金属の射出成形などで加工成形することにより、安価で大量な生産が可能となる。

【0048】挿入部2の長手方向に垂直な断面が長円形に形成されている吸引ノズル13は、内側チューブ8の遠位端に一体に固着されている。また、この吸引ノズル13の遠位端に設けられている、遠位端開口部としての吸引口19は、先端カパー11の先端カパー開口部16から、ジョー部内腔27に突出している。これにより、ジョー部内腔27に保持されている組織片63に、後述する残余空間28から高圧で大量の流体を流し当てることなく、吸引口19で組織片63を吸着し、ジョー部内腔27から剥離させ、吸引ノズル13内に吸い込むことができる。よって、残余空間28の内部に流体を灌流させるための、後述する流体供給手段39の流量および圧

力を抑制することができ、流体供給手段 3 9 を簡略化することができる。

【0049】また、吸引ノズル 1 3 は、長円形の先端カバー開口部 1 6 の長軸方向に沿った一端側、ここでは可動ジョー 2 0 b 側に偏位して取り付けられている。これにより、挿入部 2 の内腔には、その近位端から遠位端にわたって、シース 4 と内側チューブ 8 との間、および先端カバー 1 1 と吸引ノズル 1 3 との間などに、前述したルーメン 3 0 のうちの 1 つとして、灌流用ルーメンとしての残余空間 2 8 が形成されている。この残余空間 2 8 は、その遠位端がジョー部内腔 2 7 において、内側チューブ 8 の遠位端と導通しているとともに、その近位端が後述する処置具操作部 3 の灌流ポート 4 0 に接続されている。なお、本実施形態においては、この残余空間 2 8 の長手方向に垂直な断面積は、 0.5 mm^2 以上が確保されている。

【0050】処置具操作部 3 は、図 1 に示すように、挿入部 2 の近位端が気密を保持して接続されている処置具操作部本体 3 1、この処置具操作部本体 3 1 の近位側に、その長手方向に沿って一体に固定されている処置具操作部支持棒 3 2、この処置具操作部支持棒 3 2 の最近位端に一体に設けられている把持リング 3 3、処置具操作部支持棒 3 2 によって、中央部をその軸線方向に沿って貫通されているとともに、処置具操作部支持棒 3 2 の長手方向に沿って、処置具操作部本体 3 1 と把持リング 3 3 との間を摺動可能に取り付けられている、アクチュエータ駆動手段としてのリング状の鉗子操作スライダ 3 4 などを有している。

【0051】この鉗子操作スライダ 3 4 には、処置具操作部支持棒 3 2 の内部を挿通して、一対の鉗子操作ワイヤ 9 a、9 b が接続されている。鉗子操作スライダ 3 4 を、処置具操作部支持棒 3 2 に沿って処置具操作部本体 3 1 側に移動させると、前述のように鉗子 1 2 a、1 2 b が開口する。また、鉗子操作スライダ 3 4 を、処置具操作部支持棒 3 2 に沿って把持リング 3 3 側に移動させると、前述のように鉗子 1 2 a、1 2 b が閉口する。

【0052】また、この処置具操作部 3 は、処置具操作部本体 3 1 から分岐されて、内側チューブ 8 の近位端と、後述する吸引手段としての陰圧発生器 3 5 とを、直接に、もしくは任意のチューブ 3 6 などを用いて間接に、後述する組織回収用コンテナ 3 7 を介して接続可能な吸引ポート 3 8、および、同じく処置具操作部本体 3 1 から分岐されて、残余空間 2 8 の近位端と後述する流体供給手段（もしくは流体源、灌流源、灌流手段、あるいは灌流装置などと別称しても構わない。）としてのシリンジ 3 9 などを直接、接続可能な灌流ポート 4 0 など

も有している。

【0053】処置具操作部本体 3 1 の内部構造を、図 6 および図 7 を参照しつつ説明する。

【0054】処置具操作部本体 3 1 には、挿入部 2 が気

密性を保持した状態で接続されている。処置具操作部本体 3 1 の内部では、内側チューブ 8 が吸引ポート 3 8 に気密性を保持したまま連通しているとともに、同じく残余空間 2 8 が灌流ポート 4 0 に気密性を保持したまま接続している。灌流ポート 4 0 からは、灌流ポート 4 0 と内側チューブ 8 とを連通するリリース管路 4 1 が、灌流ポート 4 0 の軸線方向に沿って延長されて設けられている。このリリース管路 4 1 は、灌流ポート 4 0 の内径よりも小径に形成されている。

【0055】灌流ポート 4 0 の内部には、シリンジ 3 9 などの流体供給手段を挿入し易いように、滑らかな表面を有するルアーテーパ加工が施されており、灌流ポート 4 0 の入口側はリリース管路 4 1 側よりも大径となっている。また、灌流ポート 4 0 の内部には、灌流ポート 4 0 と内側チューブ 8 との内部導通を断つ、あるいは解放するための押し棒 4 2 が、灌流ポート 4 0 の長手方向に沿って摺動可能に配置されている。押し棒 4 2 のリリース管側端部には、リリース管路 4 1 よりも大径であるとともに、灌流ポート 4 0 の内径よりも小径であるバルブシート 4 3 が、押し棒 4 2 と一体に形成されている。

【0056】また、リリース管路 4 1 の内部には、バルブ用ばね 4 4 が設置されている。このバルブ用ばね 4 4 は、リリース管路 4 1 の長手方向に沿った長さよりも長い自然長を有している。このため、バルブ用ばね 4 4 の一端は、リリース管路 4 1 の内部から灌流ポート 4 0 の内部に突出してバルブシート 4 3 に当接しているとともに、押し棒 4 2 を灌流ポート 4 0 側に付勢している。

【0057】内側チューブ 8 の近位端に接続されている陰圧発生器 3 5 は常時、作動状態になっており、吸引ポート 3 8 の内部には常時、陰圧が印加されている。

【0058】灌流ポート 4 0 にシリンジ 3 9 が挿入されていない状態においては、図 6 に示すように、押し棒 4 2 はリリース管路 4 1 側に向かって押し込まれていない。よって、バルブシート 4 3 はリリース管路 4 1 の灌流ポート側開口 4 5 を塞いでおらず、灌流ポート 4 0 と内側チューブ 8 との内部導通は解放された状態になっている。この状態において、内側チューブ 8 の近位端に接続されている陰圧発生器 3 5 からの空気の流れは、図 6 中実線矢印で示すように、灌流ポート 4 0 を通して処置具操作部本体 3 1 の外部から内側チューブ 8 内に空気が流れ込むだけなので、内側チューブ 8、吸引ノズル 1 3 およびジョー部内腔 2 7 は、それらの外部に対して負圧にはならない。

【0059】また、灌流ポート 4 0 にシリンジ 3 9 が挿入されている状態においては、図 7 に示すように、押し棒 4 2 はリリース管路 4 1 側に向かって押し込まれている。よって、バルブシート 4 3 はリリース管路 4 1 の灌流ポート側開口 4 5 を塞いでいるので、灌流ポート 4 0 と内側チューブ 8 との内部導通は断たれた状態になっている。

【0060】この状態において、シリンジ39から灌流ポート40の内部に流体を押し出す。すると、流体は、図7中白抜き矢印で示すように、灌流ポート40の内部から残余空間28の内部に流れ込み、ジョー部内腔27に達する。また、空気が灌流ポート40を通して処置具操作部本体31の外部から内側チューブ8内に流れ込むことはなく、ジョー部内腔27、吸引ノズル13および内側チューブ8内の空気は、図7中実線矢印で示すように、内側チューブ8を通して陰圧発生器35に吸い出される。

【0061】このため、内側チューブ8、吸引ノズル13およびジョー部内腔27は負圧となる。よって、ジョー部内腔27に保持されている組織片63は、吸引ノズル13から内側チューブ8内に吸い込まれるとともに、流体で押し流されて、最後に後述する組織回収用コンテナ37に回収される。

【0062】なお、吸引ポート38に接続される吸引手段としての陰圧発生器35には、電動ポンプ、手動ポンプ、ゴム球、あるいは大型の注射筒などを用いることができる。また、灌流ポート40に接続される流体供給源

としては、シリンジ39以外にも、送水ポンプなどを用いることができる。

【0063】組織回収用コンテナ37は、図8および図9に示すように、1つ1つが独立している独立組織トラップとしての6本のバイアル46a、46b、46c、46d、46e、46f、およびそれら6本のバイアル46a～46fのそれぞれと対応して、それらが着脱自在に取り付け可能であるとともに、互いに気密性を保持できる形状に形成されている6つのバイアル挿入孔47a、47b、47c、47d、47e、47fを有する直方体形のコンテナハウジング48などから構成されている。

【0064】なお、6本のバイアル46a～46fはすべて同じ構造をしているので、ここではそれらのうちのバイアル46bを、図9を参照しつつ説明し、バイアル46b以外の5本のバイアル46a、46c～46fについては、同一部分については同一番号を付し、さらにアルファベットを付して表示し、その説明を省略する。また、6つのバイアル挿入孔47a～47f、および後述する6本の標本瓶59a～59fについての説明も、前記6本のバイアル46a～46fと同様とする。

【0065】また、これ以後の説明において、6本のバイアル46a～46fとそれらの各部分、6つのバイアル挿入孔47a～47f、および6本の標本瓶59a～59fについては、それらを区別するときはアルファベットを付して表記し、それらをまとめて指し示すときは、只単に46、47および59などとしてアルファベットを省略する。また、組織片63についても、6本のバイアル46a～46fのそれぞれごとに捕獲したものを区別するときは、63a、63b、63c、63d、

63e、63fのようにアルファベットを付して表記し、それらをまとめて指し示すときは、只単に63としてアルファベットを省略する。

【0066】バイアル46bは、その一端部には略円筒形に形成されているバイアル孔挿入部49bを有しているとともに、その他端部には円錐台形に形成されているバイアル把持部50bを有している。

【0067】バイアル孔挿入部49bの先端には、このバイアル46bの軸線方向に垂直に、かつその直径を含んでスロット65bが形成されている。このスロット65bは断面が半円形状を有し、かつその直径は吸引管路55と同等の寸法を有している。バイアル孔挿入部49bの中央付近には、このバイアル46bの軸線方向に垂直に、かつその直径を含んでバイアル貫通孔51bが設けられている。また、このバイアル貫通孔51bの一端部は、径方向中心に向かって凹状に形成されており、その最も凹んだ部分には、バイアル貫通孔51bを覆うようにメッシュフィルタ52bが取り付けられている。

【0068】例えば、後述する生体組織採取作業に先立って、バイアル46a～46fをそれぞれバイアル挿入孔47a～47fに、各バイアル46a～46fのスロット65a～65fが形成されている側の端面が、吸引管路55の軸線上において互いに当接し合うまで差し込んでおく。このときスロット65a～65fの軸線方向を吸引管路55の軸線方向と一致させる。

【0069】ここで、バイアル46bに生体組織62より切除された組織片63bを捕獲する際の手順を説明する。

【0070】バイアル46bを、その進入が止まるまで、バイアル挿入孔47bに差し込んでおく。このとき、バイアル貫通孔51bの軸線方向が、吸引管路55の軸線方向と一致するように、また、メッシュフィルタ52bが吸引管路55の軸線方向を垂直に横切るとともに、吸引管路55の上流側に位置しているように配置する。

【0071】バイアル46bを押し込むことによって、バイアル46bと互いに端面を接するバイアル46a、46cは吸引管路55の外側に押し出され、吸引管路55上にはバイアル46bのメッシュフィルタ52bのみが位置する。さらに下流のバイアル46d～46fはスロット65d～65fが吸引管路55上に位置するので、上流からの流体の流通を阻害しない。

【0072】生体組織62から目的の組織片63bを切除した後、シリンジ39および陰圧発生器35を作動させる。すると、ジョー部内腔27に保持されている組織片63bが流体とともに内側チューブ8内を通って吸引管路55内に運ばれてくるので、それをメッシュフィルタ52bで捕獲する。

【0073】バイアル把持部50bのバイアル端面53bには、このバイアル46bを他の5本のバイアル46

a, 46c~46fのそれぞれと区別するためのバイアルマーキング54bが算用数字で2と描かれている。なお、本実施形態においては、医療施設内で使用しても人体に害を及ぼさない塗料によって、図8に示すように、6本のバイアル46a~46fのそれぞれに対応して、算用数字の1~6がそれぞれ塗装されている。また、それらのバイアルマーキング54a~54fによって、6本のバイアル46a~46fのそれぞれごとに捕獲する、後述する組織片63a~63fについても、それぞれ区別することができる。

【0074】コンテナハウジング48には、その長手方向において対向している両端面を、それらの中央部同士を連通するように、管路としての吸引管路55が貫通して設けられている。前記両端面のうちの一端面からは、吸引管路55の一端部と連通しているとともに、このコンテナハウジング48を吸引ポート38に取り付けるための吸引ポート挿入部56が突出して設けられている。それとともに、前記両端面のうちの他端面からは、吸引管路55の他端部と連通しているとともに、このコンテナハウジング48をチューブ36などを介して陰圧発生器35に接続するための吸引手段接続部57が突出して設けられている。それら吸引ポート挿入部56および吸引手段接続部57によって、コンテナハウジング48、すなわち、吸引管路55は、吸引ポート38と陰圧発生器35とに、その気密性を保持して接続される。

【0075】6つのバイアル挿入孔47a~47fは、図9に示すように、コンテナハウジング48の幅方向において対向している両側面から、それら両側面と吸引管路55とを連通するように、貫通して設けられている。前記両側面のうち、一側面からは、6つのうちの3つのバイアル挿入孔47a, 47c, および47eが、前記一側面の長手方向に沿って一列に並んで設けられている。それとともに、前記両側面のうち、他側面からは、6つのうちの3つのバイアル挿入孔47b, 47d, および47fが、前記他側面の長手方向に沿って一列に並んで設けられている。

【0076】また、それら3つずつに分けられた6つのバイアル挿入孔47a~47fは、吸引管路55の長手方向に沿って、互いに僅かに位置をずらされて設けられている。これによって、図9に示すように、それぞれの吸引管路55側の端部は、吸引管路55の中心軸線上において対向する孔同士と、それらの一部ずつが重なり合う部分である、重畳部58a, 58b, 58c, 58d, 58eを有している。

【0077】重畳部58aはバイアル挿入孔47aとバイアル挿入孔47bとが重なり合う部分である。重畳部58bはバイアル挿入孔47bとバイアル挿入孔47cとが重なり合う部分である。重畳部58cはバイアル挿入孔47cとバイアル挿入孔47dとが重なり合う部分である。重畳部58dはバイアル挿入孔47dとバイア

ル挿入孔47eとが重なり合う部分である。重畳部58eはバイアル挿入孔47eとバイアル挿入孔47fとが重なり合う部分である。

【0078】以上説明したように配置されているバイアル挿入孔47a~47fに、それぞれに対応するバイアル46a~46fを挿入すると、前述の吸引管路55内の重畳部58a~58eにおいて、前述のバイアル46a~46fのそれぞれのバイアル孔挿入部49a~49fの先端同士が当接し合う。

【0079】この状態から、例えば、図8に示すように、バイアル46bを、そのバイアル挿入孔47b内への進入が、円錐台形のバイアル把持部50bにより止められるまで、吸引管路55側に向けてさらに押し込む。すると、このバイアル46bと、重畳部58aで当接し合っているバイアル46aと、同様に重畳部58bで当接し合っているバイアル46cとは、それぞれが挿入されているバイアル挿入孔47aおよび47cから外側に向かって押し出される。

【0080】それとともに、その状態においては、バイアル孔挿入部49bのバイアル貫通孔51bおよびメッシュフィルタ52bが吸引管路55上に位置している。また、この状態においては、バイアル46bとバイアル挿入孔47bとは、互いに気密性を保持して嵌合している。

【0081】以上説明したバイアル46bと、バイアル46aおよびバイアル46cとの相対的な配置関係は、それらを含めた6本のバイアル46a~46f同士の、重畳部58a~58eにおける相対的な配置関係についても同様である。

【0082】また、組織回収用コンテナ37とは別に、6本のバイアル46a~46fのそれぞれに対応して、6本の標本瓶59a~59fが準備されている。それらの口元60a~60fのそれぞれは、バイアル把持部50a~50fのそれぞれの中間部と係合し合う寸法および形状に形成されている。よって、それら口元60a~60fのそれぞれが、バイアル把持部50a~50fのそれぞれの中間部と係合している状態においては、標本瓶59a~59fの内部は、その気密性が保持されている。標本瓶59a~59fの内部には、組織片63を長時間保存するための組織固定液61を入れる。

【0083】図10には、バイアル46aに対応している標本瓶59aを示す。実際には、例えば、吸引管路55の最も上流側に配置されているバイアル46aのメッシュフィルタ52aによって組織片63aを捕獲する。その後、バイアル46bをバイアル挿入孔47bにその進入が止まるまで押し込み、バイアル46aをバイアル挿入孔47aから押し出す。そのバイアル46aを、バイアル孔挿入部49a側から、組織固定液61が入れている標本瓶59a内に、その口元60aから差し込む。バイアル把持部50aの中間部と口元60aとが係

合し合い、バイアル 4 6 a の標本瓶 5 9 a への進入が止まると、標本瓶 5 9 a の内部は、その気密性が保持されるとともに、組織片 6 3 a はバイアル挿入部 4 9 a の先端付近に保持されたまま組織固定液 6 1 の中に浸かっている状態となる。よって、組織片 6 3 a を長時間保存することができる。

【0084】他の 5 本のバイアル 4 6 b ~ 4 6 f、およびそれらに対応している標本瓶 5 9 b ~ 5 9 f についても、吸引管路 5 5 の上流側から下流側に向けて順番に、前述の作業を行えばよい。ただし、吸引管路 5 5 の最

も下流側に配置されるバイアル 4 6 f だけは、組織片 6 3 f を捕獲した後、人手などにより、バイアル挿入孔 4 7 f から抜き出す。

【0085】このように、組織回収用コンテナ 3 7 に独立組織トラップとしてのバイアル 4 6 a ~ 4 6 f を採用したことにより、生体組織 6 2 から組織片 6 3 a ~ 6 3 f を連続して採取する作業を迅速かつ容易に行なうことができる。それとともに、組織片 6 3 ごとの回収および保存も容易に行なうことができる。よって、内視鏡用処置具 1 および内視鏡を用いた手術などの医療行為に係る時間を短縮することができ、患者への負担を軽減することができる。

【0086】また、メッシュフィルタ 5 2 a ~ 5 2 f によって、組織片 6 3 a ~ 6 3 f を捕獲することができたか否かを、組織回収用コンテナ 3 7 の外部からその内部を目視することによって容易に確認できるように、コンテナハウジング 4 8 および 6 本のバイアル 4 6 a ~ 4 6 f は、すべて高い透明性を有している素材で作られていることが好ましい。例えば、ポリスチレン、ポリカーボネイト、あるいはポリメチルペンテンなどの合成樹脂に

より形成されていることが好ましい。

【0087】なお、バイアル 4 6、バイアル挿入孔 4 7 および標本瓶 5 9 のそれぞれの数は、6 に限定されない。例えば、1 2 にすれば、前述の 2 倍の数の組織片 6 3 を連続して採取、保存することができる。この場合、バイアルマーキング 5 4 も 1, 2, ..., 1 2 とその数が増えるのは勿論である。

【0088】次に、この内視鏡用処置具 1 を内視鏡とともに用いて、体腔内の生体組織 6 2 から目的の組織片 6 3 を連続して採取する作業について説明する。

【0089】まず、生体組織 6 2 の連続採取作業に先立つ準備として、処置具操作部 3 の吸引ポート 3 8 に、6 本のバイアル 4 6 を装着した組織回収用コンテナ 3 7 およびチューブ 3 6 を介して、吸引手段 3 5 を取り付け。取り付けが済んだ後、吸引手段 3 5 を予め作動させておく。このとき、灌流ポート 4 0 には、まだシリンジ 3 9 を接続していない。このため、吸引手段 3 5 は、これが発生させる陰圧により、吸引ポート 3 8 およびリリース管路 4 1 を通して、灌流ポート 4 0 から外気を吸引するだけである。よって、内側チューブ 8 および吸引ノ

ズル 1 3 のそれぞれの内部は、それらの外部よりも負圧にはならない。

【0090】また、吸引管路 5 5 の最も上流側に位置するバイアル 4 6 a のみを、バイアル挿入孔 4 7 a に、その進入が止まるまで押し込んでおく。バイアル 4 6 a を押し込むことによって、バイアル 4 6 a と互いに端面を接するバイアル 4 6 b は吸引管路 5 5 の外側に押し出され、吸引管路 5 5 上にはバイアル 4 6 a のメッシュフィルタ 5 2 a のみが位置する。さらに下流のバイアル 4 6 c ~ 4 6 f は吸引管路 5 5 の軸線上において、各バイアル 4 6 c ~ 4 6 f のスロット 6 5 c ~ 6 5 f が形成されている側の端面が、互いに当接し合うまで押し込んでおくが、吸引管路 5 5 上にはスロット 6 5 c ~ 6 5 f が位置するので、上流からの流体の流通を阻害しない。

【0091】また、挿入部 2 を内視鏡の鉗子チャンネルに通す。このとき、組織採取部 5 が鉗子チャンネルの遠位側開口から内視鏡の外部に出て位置するようにしておく。

【0092】以上の準備が整った後、この内視鏡用処置具 1 を内視鏡とともに患者の体腔内に挿入する。

【0093】体腔内を内視鏡で観察しつつ、内視鏡および内視鏡用処置具 1 を移動させて、組織採取部 5 を体腔内の患部粘膜の、目標の生体組織 6 2 と対向する位置まで誘導する。鉗子操作スライダ 3 4 を遠位側に移動させて、一対の鉗子操作ワイヤ 9 a, 9 b を遠位側に押し出す。すると、図 1 1 に示すように、鉗子操作ワイヤ保持ピン 2 3 a, 2 3 b が回転しつつ、回動アーム 2 1 a とともに遠位側に移動する。鉗子 1 2 a, 1 2 b が、鉗子支持ピン 2 2 a, 2 2 b を中心に回動して、可動ジョー 2 0 a, 2 0 b が組織採取部 5 の中心軸線を中心として、その両側にそれぞれ独立に開く。

【0094】目標の生体組織 6 2 が、可動ジョー 2 0 a, 2 0 b から形成される鉗子開口の正面方向に対して傾いて存在する場合、可動ジョー 2 0 a, 2 0 b のうちのどちらか一方を目標の生体組織 6 2 に押し付ける。すると、鉗子 1 2 a, 1 2 b が、図 1 4 に示すように、鉗子支持ピン 2 2 a, 2 2 b を中心として揺動して、可動ジョー 2 0 a, 2 0 b から形成される鉗子開口の正面方向が生体組織 6 2 と正対する。このため、それぞれの可動ジョー縁部 2 5 a, 2 5 b の全面が、目標の生体組織 6 2 と当接する。

【0095】鉗子操作スライダ 3 4 を近位側に移動させて、一対の鉗子操作ワイヤ 9 a, 9 b を近位側に引き戻すと、可動ジョー 2 0 a, 2 0 b は、それらが形成している鉗子開口を閉じる。すると、図 1 2 および図 1 3 に示すように、生体組織 6 2 は切除されて、切除されたその組織片 6 3 a はジョー部内腔 2 7 に保持される。

【0096】続いて、灌流用の流体を満たしたシリンジ 3 9 を灌流ポート 4 0 に装着する。すると、図 7 に示すように、押し棒 4 2 がリリース管路 4 1 側に押し込ま

れ、バルブシート 43 が灌流ポート側開口 45 を閉塞する。このため、吸引手段 35 は、これが発生させる陰圧により、吸引ポート 38 を通して、内側チューブ 8 および吸引ノズル 13 のそれぞれの内部から空気を吸い出す。よって、内側チューブ 8 および吸引ノズル 13 のそれぞれの内部は、それらの外部よりも負圧となる。吸引ノズル 13 はジョー部内腔 27 に突出しているため、組織片 63 a はジョー部内腔 27 から容易に剥離して、吸引口 19 に吸着される。

【0097】続いて、シリンジ 39 によって、流体を灌流ポート 40 の内部に流し込むと、図 13 中白抜き矢印で示すように、流体は灌流ポート 40 からシース 4 内部の残余空間 28 を通って組織採取部 5 内まで送り込まれる。流体は、組織採取部 5 内において、先端カパー開口部 16 の吸引ノズル 13 の偏位側とは逆側から、ジョー部内腔 27 に噴出する。噴出した流体は、一方の可動ジョー凹部 26 a 側から他方の可動ジョー凹部 26 b 側に還流し、組織片 63 a を吸引ノズル 13 の内部に流し込む。

【0098】吸引ノズル 13 と連通している内側チューブ 8 の内腔は、組織片 63 a が通過できる大きさに形成されている。このため、組織片 63 a は流体と共に内側チューブ 8 内腔で詰まることなく、吸引ポート 38 を経て吸引管路 55 内まで吸引されて運ばれる。吸引管路 55 内まで運ばれた組織片 63 a は、バイアル 46 a のメッシュフィルタ 52 a に捕獲される。また、組織片 63 a とともに吸引管路 55 内まで流されてきた流体は、そのままメッシュフィルタ 52 a およびバイアル貫通孔 51 a を通過して、吸引手段 35 まで吸引される。

【0099】組織片 63 a がメッシュフィルタ 52 a に捕獲される様子は、図 8 に示すように、高い透明性を有している素材で形成されているコンテナハウジング 48 およびバイアル 46 a を通して、それらの外部から目視で確認する。組織片 63 a がメッシュフィルタ 52 a に捕獲されたことを確認した後、シリンジ 39 を灌流ポート 40 より取り外し、吸引手段 35 の作動を停止させる。

【0100】続いて、バイアル 46 a に対向したバイアル 46 b を、バイアル貫通孔 51 b が吸引管路 55 内に突出するまでバイアル挿入孔 47 b に押し込む。すると、図 9 に示すように、重畳部 58 a において、バイアル 46 b はバイアル 46 a と当接して、バイアル 46 a をバイアル挿入孔 47 a から外側に押し出す。それとともに、吸引管路 55 上に位置するメッシュフィルタ 52 も、52 a から 52 b に入れ替わる。

【0101】その後、前述と同様にして内視鏡用処置具 1 による組織片 63 b の切除を連続して行い、組織片 63 b をメッシュフィルタ 52 b まで回収する。以後、所望の数の組織片 63 a, 63 b, …, 63 f を採取した後、内視鏡用処置具 1 を内視鏡とともに、患者の体腔内

から抜去する。

【0102】バイアル 46 a, 46 b, …, 46 f をバイアル挿入孔 47 a, 47 b, …, 47 f からすべて取り外し、既に組織固定液 61 を注入してある 6 本の独立した標本瓶 59 a, 59 b, …, 59 f のそれぞれに差し込む。バイアル 46 a, 46 b, …, 46 f のバイアル把持部 50 a, 50 b, …, 50 f は、標本瓶 59 a, 48 b, …, 59 f の口元 60 a, 60 b, …, 60 f に、それらの内部の気密性を保持するように係合して、標本瓶 59 a, 48 b, …, 59 f を密封する。それとともに、メッシュフィルタ 52 a, 52 b, …, 52 f に捕獲されている組織片 63 a, 63 b, …, 63 f は、組織固定液 61 に浸された状態で保存されており、そのまま病理検査の工程に引き渡すことができる。

【0103】以上で、この内視鏡用処置具 1 を用いた体腔内の患部粘膜の、目標の生体組織の連続採取作業を終了とする。

【0104】この内視鏡用処置具 1 は、その組織採取部 5 に、一对の独立した鉗子 12 a, 12 b がそれぞれ独立に回転可能に取り付けられているとともに、鉗子 12 a, 12 b のそれぞれに、一对の鉗子操作ワイヤ 9 a, 9 b がそれぞれ独立して回転可能に係合している。これにより、鉗子操作ワイヤ 9 a, 9 b を操作して、鉗子 12 a, 12 b を両開きに開口させることができ、その開口方向を組織採取部 5 の軸線方向に対して正面方向に向けることができる。よって、生体組織 62 を採取する方向を広げることができ、容易に生体組織 62 を採取できる。

【0105】また、内側チューブ 8 の断面積を 1.0 mm^2 以上確保しているとともに、残余空間 28 の断面積を 0.5 mm^2 以上確保している。これにより、組織片 63 が残余空間 28 の内部に入り込んでしまうおそれを低くすることができるとともに、内側チューブ 8 の内部において詰まらせることなく、ジョー部内腔 27 から吸引管路 55 内まで、組織片 63 を吸引して移動させることができる。

【0106】また、ジョー部内腔 27 に吸引ノズル 13 を突出して設けている。これにより、灌流流体に高い圧力をかけたり、吸引力を強めたりすることなく、容易に組織片 63 を吸引口 19 に吸着させて、ジョー部内腔 27 から引き離して、内側チューブ 8 内に吸い込むことができる。よって、流体供給手段 39 および吸引手段 35 を単純かつ簡易な装置で済ますことができる。

【0107】さらに、吸引管路 55 上に、複数の独立組織トラップとしてのバイアル 46 を着脱自在に配置している。それとともに、バイアル 46 を蓋として用いる標本瓶 59 もバイアル 46 と同数用意している。これにより、採取した組織片 63 を、吸引管路 55 の上流側のバイアル 46 から順番に捕獲していくとともに、その順番で組織片 63 をバイアル 46 ごと、組織固定液 61 が入

れられている標本瓶に移していくことができる。よって、迅速かつ容易に、連続して生体組織 62 の採取および保存ができるので、採取作業にかかる時間を短縮して、患者への負担を軽減することができる。

【0108】(第2実施形態)次に、図15～図17を参照しつつ、本発明の第2の実施の形態に係る内視鏡用処置具1を説明する。

【0109】この第2実施形態の内視鏡用処置具1は、一対の鉗子12a, 12bを回転させる独立アクチュエータ手段100の構成、作用、および効果が、前述の第1実施形態の独立アクチュエータ手段としての鉗子操作ワイヤ9a, 9bのものと若干異なっているだけで、その他の構成、作用、および効果はすべて同じである。よって、その異なっている部分だけについて説明し、その他のすべての説明は省略する。

【0110】また、図面についても、組織回収用コンテナ37の外観斜視図をはじめとする、同一の構成部分の図面は省略し、本実施形態の独立アクチュエータ手段100の特徴をよく理解することのできる図面のみを示し、これらの図15～図17において、前述の第1実施形態と同一部分には同一符号を付してある。

【0111】本実施形態の独立アクチュエータ手段としてのリンク装置100は、図16に示すように、シース4の内腔を、その全長にわたって、処置具操作部3から組織採取部5まで通されている1本のリンク装置駆動ワイヤ101、このリンク装置駆動ワイヤ101の遠位端が一体に固着されている、ワイヤ接続部材としてのスライドリング102、このスライドリング102の遠位端付近に、一対の第1リンクピン103a, 103b(103bは図示しない。)によって、一端部が回転自在に支持されているとともに、一対の回転アーム21a, 21b(21bは図示しない。)の近位端付近に、一対の第2リンクピン104a, 104b(104bは図示しない。)によって、他端部が回転自在に支持されている、一対のリンクとしてのリンクロッド105a, 105b(105bは図示しない。)などから構成されている。

【0112】リンク装置駆動ワイヤ101は、その近位端が鉗子操作スライダ34に一体に固着されているとともに、その遠位端が後述するスライドリング102の一端部であるスライドリング環状部106の内側に一体に固着されている。また、リンク装置駆動ワイヤ101は、残余空間28の内部を内側チューブ8に併設されて通されており、シース4の長手方向に沿って摺動することができる。また、リンク装置駆動ワイヤ101は、残余空間内28の内部を円滑に摺動できるように、例えば、鉗子操作ワイヤ9a, 9bと同じ材料で同じ構造に作られていることが好ましい。

【0113】スライドリング102は、図17に示すように、その一端部にスライドリング環状部106を有し

ているとともに、その他端部に、スライドリング102の直径を含んで、その径方向において対向する一対のスライドリング爪部107a, 107bを有している。それらスライドリング爪部107a, 107bのそれぞれの先端付近には、第1リンクピン103a, 103bがそれぞれ回転自在に取り付けられる第1リンクピン貫通孔108a, 108bが設けられている。

【0114】前述したように、スライドリング環状部106の内側には、リンク装置駆動ワイヤ101の遠位端が一体に固着されている。それとともに、スライドリング102は、シース4の内腔において、スライドリング環状部106に内側チューブ8を貫通させている。これにより、スライドリング102は、鉗子操作スライダ34によるリンク装置駆動ワイヤ101の摺動に対応して、シース4の内腔を内側チューブ8の長手方向に沿って摺動することができる。また、スライドリング爪部107a, 107bのそれぞれには、後述する一対のリンクロッド105a, 105bのそれぞれが、第1リンクピン103a, 103bのそれぞれを介して回転自在に取り付けられている。

【0115】一対のリンクロッド105a, 105bのそれぞれは、図15および図16に示すように、長円形に形成されている。リンクロッド105a, 105bのそれぞれは、前述したように第1リンクピン103a, 103bによって、スライドリング爪部107a, 107bのそれぞれに回転自在に取り付けられている。また、第2リンクピン104a, 104bによって、回転アーム21a, 21bのそれぞれにも回転自在に取り付けられている。

【0116】次に、このリンク装置100を備えた本実施形態の組織採取部5の動作を説明する。

【0117】鉗子操作スライダ34を遠位側に摺動させる。すると、リンク装置駆動ワイヤ101がシース4の長手方向に沿って、遠位側に押し出される。それとともに、リンク装置駆動ワイヤ101に一体に固着されているスライドリング102も、内側チューブ8によって案内されつつ、遠位側に移動する。すると、先端力バー操作ワイヤ導出部18a, 18bのそれぞれから、スライドリング爪部107a, 107bのそれぞれが遠位側に向かって押し出される。すると、リンクロッド105a, 105bのそれぞれの近位端部が、第1リンクピン103a, 103bのそれぞれを回転中心として回転しつつ、リンクロッド105a, 105bのそれぞれは遠位側に押し出される。さらに、リンクロッド105a, 105bのそれぞれの遠位端部が、第2リンクピン104a, 104bのそれぞれを回転中心として回転しつつ、回転アーム21a, 21bのそれぞれを、鉗子支持ピン22a, 22bを回転中心として回転させる。それに伴って、一対の可動ジョー20a, 20bは、鉗子支持ピン22a, 22bを回転中心として回転する。以

上のようにして、一对の鉗子 12 a, 12 b は、組織採取部 5 の中心軸線を中心として、その両側にそれぞれ独立に鉗子開口を開く。

【0118】また、鉗子操作スライダ 34 を近位側に摺動させる。すると、リンク装置駆動ワイヤ 101 がシース 4 の長手方向に沿って、近位側に引き戻される。それとともに、リンク装置駆動ワイヤ 101 に一体に固着されているスライドリング 102 も、内側チューブ 8 によって案内されつつ、近位側に移動する。すると、鉗子操作ワイヤ導出部 18 a, 18 b のそれぞれから、スライドリング爪部 107 a, 107 b のそれぞれが近位側に向かって引き戻される。すると、リンクロッド 105 a, 105 b のそれぞれの近位端部が、第 1 リンクピン 103 a, 103 b のそれぞれを回動中心として、先程とは逆方向に回動しつつ、リンクロッド 105 a, 105 b のそれぞれは近位側に引き戻される。さらに、リンクロッド 105 a, 105 b のそれぞれの遠位端部が、第 2 リンクピン 103 a, 103 b のそれぞれを回動中心として、先程とは逆方向に回動しつつ、回動アーム 21 a, 21 b のそれぞれを、鉗子支持ピン 22 a, 22 b を回動中心として、先程とは逆方向に回動させる。それに伴って、一对の可動ジョー 20 a, 20 b は、鉗子支持ピン 22 a, 22 b を回動中心として、先程とは逆方向に回動する。以上のようにして、一对の鉗子 12 a, 12 b は、組織採取部 5 の中心軸線上において鉗子開口を閉口する。

【0119】この第 2 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、以上説明した点以外は、すべて第 1 実施形態の内視鏡用処置具 1 と同じであるので、この第 2 実施形態の内視鏡用処置具 1 を用いることにより、本発明の課題を解決できるのは勿論であるが、前記構成のリンク装置 100 を備えた第 2 実施形態は、以下の点で優れている。

【0120】スライドリング爪部 107 a, 107 b およびリンクロッド 105 a, 105 b は、剛体であるため変形し難く、鉗子操作スライダ 34 の摺動により敏感に対応するとともに、より円滑に鉗子 12 a, 12 b の開閉駆動を行なうことができる。

【0121】（第 3 実施形態）次に、図 18 を参照しつつ、本発明の第 3 の実施の形態に係る内視鏡用処置具 1 を説明する。

【0122】この第 3 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、吸引ノズル 200 の形状、作用、および効果が、前述の第 1 実施形態の吸引ノズル 13 のものと若干異なっているだけで、その他の構成、作用、および効果はすべて同じである。よって、その異なっている部分だけについて説明し、その他のすべての説明は省略する。

【0123】また、図面についても、内視鏡用処置具 1 全体の外観斜視図をはじめとする、同一の構成部分の図面は省略し、本実施形態の吸引ノズル 200 の特徴をよく理解することのできる図面のみを示し、この図 18 に

において、前述の第 1 実施形態と同一部分には同一符号を付してある。

【0124】本実施形態の吸引ノズル 200 は、その遠位端開口部としての吸引口 201 が、組織採取部 5 の軸線方向に対して傾けて設けられている。よって、吸引口 201 の開口面積をより大きくすることができる。それとともに、先端カバー開口部からの、吸引ノズル 200 の突出容積をより小さくすることができるので、ジョー部内腔 27 における、吸引ノズル 200 の占有容積をより小さくすることができる。

【0125】この第 3 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、以上説明した点以外は、すべて第 1 実施形態の内視鏡用処置具 1 と同じであるので、この第 3 実施形態の内視鏡用処置具 1 を用いることにより、本発明の課題を解決できるのは勿論であるが、前記構成の吸引ノズル 200 を備えた第 3 実施形態は、以下の点で優れている。

【0126】吸引口 201 の開口面積がより大きくなっているため、ジョー部内腔 27 に保持されている組織片 63 への吸着力をより強くすることができる。また、ジョー部内腔 27 における、吸引ノズル 200 の占有容積がより小さくなっているため、生体組織 62 の採取作業において、一度により多くの量の生体組織 62 を採取することができる。

【0127】（第 4 実施形態）次に、図 19 および図 20 を参照しつつ、本発明の第 4 の実施の形態に係る内視鏡用処置具 1 を説明する。

【0128】この第 4 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、内側チューブ 300 および吸引ノズル 301 の構造、作用、および効果が、前述の第 1 実施形態の内側チューブ 8 および吸引ノズル 13 のものと若干異なっているだけで、その他の構成、作用、および効果はすべて同じである。よって、その異なっている部分だけについて説明し、その他のすべての説明は省略する。

【0129】また、図面についても、組織回収用コンテナ 37 の外観斜視図をはじめとする、同一の構成部分の図面は省略し、本実施形態の内側チューブ 300 および吸引ノズル 301 の特徴をよく理解することのできる図面のみを示し、これらの図 19 および図 20 において、前述の第 1 実施形態と同一部分には同一符号を付してある。

【0130】内側チューブ 300 は、シース 4 の内腔を、その長手方向に沿って、シース 4 に対して摺動自在に配置されている。その近位端は、図 19 に示すように、処置具操作部本体 31 の内部を通り、吸引ポート 38 から処置具操作部本体 31 の外部に導出されている。

【0131】吸引ポート 38 からは、吸引筒 302 が内側チューブ 300 との気密性を保持しつつ、吸引ポート 38 に一体に固着されて延出されている。また、吸引筒 302 には、リング状の吸引ノズル操作スライダ 303 が、吸引筒 302 の軸線方向に沿って摺動自在に取り付

けられている。内側チューブ 300 は、吸引筒 302 の内部に挿通するとともに、その近位端を吸引ノズル操作スライダ 303 に一体に固着されている。

【0132】吸引筒 302 の近位端は、チューブ 36 および組織回収用コンテナ 37 を介して陰圧発生器 35 に接続されている。よって、内側チューブ 300 から陰圧発生器 35 までの管路は、その気密性を保持されている。

【0133】吸引ノズル 301 は、その近位端を内側チューブ 300 の遠位端に一体に固着されている。よって、図 20 中実線矢印で示すように、内側チューブ 300 の摺動に従って、吸引ノズル 301 も組織採取部 5 の軸線方向に沿って、内側チューブ 300 とともに摺動する。

【0134】吸引ノズル操作スライダ 303 を、吸引筒 302 の長手方向に沿って、遠位側に移動させる。吸引ノズル操作スライダ 303 と一体に固着されている内側チューブ 300 は、シース 4 の内腔をその長手方向に沿って、遠位側に押し出される。すると、内側チューブ 300 と一体に固着されている吸引ノズル 301 も、組織採取部 5 の軸線方向に沿って、遠位側に押し出されて、ジョー部内腔 27 に突出する。

【0135】吸引ノズル操作スライダ 303 を、吸引筒 302 の長手方向に沿って、近位側に移動させる。吸引ノズル操作スライダ 303 と一体に固着されている内側チューブ 300 は、シース 4 の内腔をその長手方向に沿って、近位側に引き戻される。すると、内側チューブ 300 と一体に固着されている吸引ノズル 301 も、組織採取部 5 の軸線方向に沿って、近位側に引き戻されて、ジョー部内腔 27 から先端カバー 11 の内部に埋没する。

【0136】次に、以上説明した内側チューブ 300 および吸引ノズル 301 などを有している内視鏡用処置具 1 を用いた生体組織 62 の採取作業における、内側チューブ 300 および吸引ノズル 301 などの動作を説明する。

【0137】組織採取部 5 を目的の生体組織 62 と対向する位置に配置する。このとき、吸引ノズル操作スライダ 303 を、吸引筒 302 の最近位側に前もって移動させておき、吸引ノズル 301 をジョー部内腔 27 に突出していない位置に配置しておく。鉗子 12a、12b からなる鉗子開口を開いて可動ジョー縁部 25a、25b を生体組織 62 に当接させる。鉗子開口を閉じて、可動ジョー縁部 25a、25b で生体組織 62 を切除する。組織片 63 をジョー部内腔 27 に保持した後、吸引ノズル操作スライダ 303 を、吸引筒 302 の最遠位側に移動させて、吸引ノズル 301 をジョー部内腔 27 に突出させて、吸引ノズル 301 の吸引口 19 を組織片 63 に接触させる。

【0138】この第 4 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、

以上説明した点以外は、すべて第 1 実施形態の内視鏡用処置具 1 と同じであるので、この第 4 実施形態の内視鏡用処置具 1 を用いることにより、本発明の課題を解決できるのは勿論であるが、前記構成の内側チューブ 300 および吸引ノズル 301 を備えた第 4 実施形態は、以下の点で優れている。

【0139】吸引ノズル 301 を先端カバー 11 から突没自在に配置したので、生体組織 62 を採取する際に、吸引ノズル 301 を先端カバー 11 の内部に埋没させて、ジョー部内腔 27 を空にすることができる。これによって、一度により大量の生体組織 62 を採取することができる。また、採取した組織片 63 を吸引ノズル 301 内に吸引する際には、吸引ノズル 301 を先端カバー 11 からジョー部内腔 27 に突出させて、吸引口を組織片 63 に接触させることができる。これによって、陰圧発生器 35 を、より大型で吸引力の強い高性能なものに交換することなく、吸引力を強めることができる。

【0140】（第 5 実施形態）次に、図 21 を参照しつつ、本発明の第 5 の実施の形態に係る内視鏡用処置具 1 を説明する。

【0141】この第 5 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、組織回収用コンテナ 400 の構成、作用、および効果が、前述の第 1 実施形態の組織回収用コンテナ 37 のものと若干異なっているだけで、その他の構成、作用、および効果はすべて同じである。よって、その異なっている部分だけについて説明し、その他のすべての説明は省略する。

【0142】また、図面についても、内視鏡用処置具 1 全体の外観斜視図をはじめとする、同一の構成部分の図面は省略し、本実施形態の組織回収用コンテナ 400 の特徴をよく理解することのできる図面のみを示し、この図 21 において、前述の第 1 実施形態と同一部分には同一符号を付してある。

【0143】組織回収用コンテナ 400 は、軸線方向に沿って短い円筒形のコンテナハウジング 401、および 6 本のバイアル 46 などから構成されている。コンテナハウジング 401 は、これを吸引ポート 38 に接続するための吸引ポート挿入部 56 が、一端面の外周付近から突設されている第 1 ハウジング円盤 402、これを陰圧発生器 35 に接続するための吸引手段接続部 57 が、一端面の外周付近から突設されている第 2 ハウジング円盤 403、第 1 ハウジング円盤 402 と第 2 ハウジング円盤 403 との間に回転自在に配置されている、軸線方向に沿って短い円筒形のコンテナハウジング本体 404 などから構成されている。

【0144】第 1 ハウジング円盤 402 の径方向中心には、これの中心軸線方向に沿って延びる円柱形のコンテナハウジング本体回転軸 405 の一端部が一体に固着されている。また、第 2 ハウジング円盤 403 の径方向中心には、これの中心軸線方向に沿って延びる円柱形のコ

ンテナハウジング本体回転軸 405 の他端部が一体に固着されている。これにより、第 1 ハウジング円盤 402 と第 2 ハウジング円盤 403 とは一体に固着されている。このとき、吸引管路 55 の一部を構成する吸引ポート挿入部 56 および吸引手段接続部 57 のそれぞれの中心軸線が一致するように、第 1 ハウジング円盤 402 と第 2 ハウジング円盤 403 とはそれらの位置を調節して一体に固着される。

【0145】コンテナハウジング本体 404 は、第 1 ハウジング円盤 402 と第 2 ハウジング円盤 403 との間において、コンテナハウジング本体回転軸 405 によって、その径方向中心を、その軸線方向に沿って貫通されている。これによって、コンテナハウジング本体 404 は、第 1 ハウジング円盤 402 および第 2 ハウジング円盤 403 のそれぞれに対して回転することができる。

【0146】コンテナハウジング本体 404 には、その径方向中心から外周面に向かって放射状に、かつ、周方向に沿って等間隔に、6 本のバイアル 46 が着脱自在に取り付けられる 6 つのバイアル挿入孔 47 が設けられている。それとともに、コンテナハウジング本体 404 には、6 つのバイアル挿入孔 47 と交錯する 6 つの吸引管路 55 が、その厚み方向に沿って、その両端面を連通するように、貫通して設けられている。それら 6 つの吸引管路 55 は、コンテナハウジング本体 404 を回転させて、吸引ポート挿入部 56 と吸引手段接続部 57 とを吸引管路 55 で連通するように配置させたときに、吸引ポート挿入部 56、吸引管路 55、および吸引手段接続部 57 のそれぞれの中心軸線が一致するように、予め位置を調節されて設けられている。また、6 つのバイアル挿入孔 47 のそれぞれの奥行きは、バイアル挿入孔 47 にバイアル 46 をその進入が止まるまで挿入したときに、メッシュフィルタ 52 が吸引管路 55 内に位置するように、予め深さを調節されて設けられている。

【0147】また、この組織回収用コンテナ 400 を構成している各構成部品は、すべて高い透明性を有している素材で作られていることが好ましい。例えば、ポリスチレン、ポリカーボネイト、あるいはポリメチルペンテンなどの合成樹脂により形成されていることが好ましい。

【0148】次に、以上説明した組織回収用コンテナ 400 を有している内視鏡用処置具 1 を用いた生体組織 62 の採取作業における、組織回収用コンテナ 400 の動作を説明する。

【0149】6 つのバイアル挿入孔 47 に、6 本のバイアル 46 をその進入が止まるまで挿入する。このとき、それぞれのバイアル挿入孔 49 の先端付近に取り付けられているメッシュフィルタ 52 のそれぞれが、それぞれのバイアル挿入孔 47 と交錯している吸引管路 55 のそれぞれの上流側を向くとともに、それぞれの吸引管路 55 の軸線方向に正対するように、それぞれの向きを予

め調節して配置する。コンテナハウジング本体 404 を回転させて、6 つのうちの 1 つの吸引管路 55 の中心軸線と、吸引ポート挿入部 56 および吸引手段接続部 57 のそれぞれの中心軸線とを一致させる。

【0150】生体組織 62 から採取された組織片 63 が、灌流流体とともに吸引管路 55 内まで吸引されて、メッシュフィルタ 52 によって捕獲される。流体はそのままメッシュフィルタ 52 を通り越して、陰圧発生器 35 に吸引される。このことを、透明な組織回収用コンテナ 400 の外側から目視で確認した後、陰圧発生器 35 の作動を停止するとともに、シリンジ 39 からの流体の灌流を停止する。組織片 63 を捕獲したバイアル 46 を、バイアル挿入孔 47 から引き抜き、組織片 63 を保持させたまま、前もって組織固定液 61 が入れられている標本瓶 59 に差し込む。

【0151】次の採取作業に入る前に、コンテナハウジング本体 404 を回転させて、吸引管路 55 およびバイアル 46 を先程と同様の配置にしておく。この後は、採取した組織片 63 の数が、所望する数に達するまで、前述と同様の作業を繰り返し行なえばよい。

【0152】なお、バイアル 46、バイアル挿入孔 47、および吸引管路 55 などの数は 6 には限らない。例えば、12 にすれば、前述の 2 倍の数の組織片 63 を連続して採取、保存することができる。

【0153】この第 5 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、以上説明した点以外は、すべて第 1 実施形態の内視鏡用処置具 1 と同じであるので、この第 5 実施形態の内視鏡用処置具 1 を用いることにより、本発明の課題を解決できるのは勿論であるが、前記構成の組織回収用コンテナ 400 を備えた第 5 実施形態は、以下の点で優れている。

【0154】バイアル 46 で組織片 63 を捕獲する度に、組織片 63 を捕獲したバイアル 46 をバイアル挿入孔 47 から引き抜き、コンテナハウジング本体 404 を回転させるだけで、次の採取作業に入ることができる。すなわち、生体組織 62 から組織片 63 を連続して採取する作業を、さらに迅速に行なうことができる。

【0155】（第 6 実施形態）次に、図 22～図 26 を参照しつつ、本発明の第 6 の実施の形態に係る内視鏡用処置具 1 を説明する。

【0156】この第 6 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、独立アクチュエータ駆動手段としての一対の鉗子操作スライダ 500a、500b の構造、作用、および効果が、前述の第 1 実施形態の鉗子操作スライダ 34 のものと若干異なっているだけで、その他の構成、作用、および効果はすべて同じである。よって、その異なっている部分だけについて説明し、その他のすべての説明は省略する。

【0157】また、図面についても、組織採取部 5 の側面図をはじめとする、同一の構成部分の図面は省略し、

本実施形態の鉗子操作スライダ 500 a, 500 b の特徴をよく理解することのできる図面のみを示し、これらの図 22 ～図 26 において、前述の第 1 実施形態と同一部分には同一符号を付してある。

【0158】鉗子操作スライダ 500 a, 500 b は、図 22 に示すように、処置具操作部支持棒 32 に、その長手方向に沿って、互いに独立して摺動可能に取り付けられている。図 23 に示すように、鉗子操作スライダ 500 a には、鉗子操作ワイヤ 9 a の手元側である近位端が一体に固着されている。同様に、鉗子操作スライダ 500 b には、鉗子操作ワイヤ 9 b の手元側である近位端が一体に固着されている。

【0159】鉗子操作スライダ 500 a だけを、処置具操作部支持棒 32 の長手方向に沿って、遠位側に移動させる。すると、鉗子操作スライダ 500 a に一体に接続されている鉗子操作ワイヤ 9 a だけが遠位側に押し出されて、鉗子操作ワイヤ 9 a と鉗子操作ワイヤ保持ピン 23 a を介して回動自在に接続している鉗子 12 a だけを、鉗子支持ピン 22 a を中心として回動させることができる。同様に、鉗子操作スライダ 500 b だけを、処置具操作部支持棒 32 の長手方向に沿って、遠位側に移動させる。すると、鉗子操作スライダ 500 b に一体に接続されている鉗子操作ワイヤ 9 b だけが遠位側に押し出されて、鉗子操作ワイヤ 9 b と鉗子操作ワイヤ保持ピン 23 b を介して回動自在に接続している鉗子 12 b だけを、鉗子支持ピン 22 b を中心として回動させることができる。

【0160】また、鉗子操作スライダ 500 a だけを、処置具操作部支持棒 32 の長手方向に沿って、近位側に移動させる。すると、鉗子操作スライダ 500 a に一体に接続されている鉗子操作ワイヤ 9 a だけが近位側に引き戻されて、鉗子操作ワイヤ 9 a と鉗子操作ワイヤ保持ピン 23 a を介して回動自在に接続している鉗子 12 a だけを、鉗子支持ピン 22 a を中心として、先程とは逆方向に回動させることができる。同様に、鉗子操作スライダ 500 b だけを、処置具操作部支持棒 32 の長手方向に沿って、近位側に移動させる。すると、鉗子操作スライダ 500 b に一体に接続されている鉗子操作ワイヤ 9 b だけが近位側に引き戻されて、鉗子操作ワイヤ 9 b と鉗子操作ワイヤ保持ピン 23 b を介して回動自在に接続している鉗子 12 b だけを、鉗子支持ピン 22 b を中心として、先程とは逆方向に回動させることができる。

【0161】以上の操作により、組織採取部 5 の軸線方向に対する、鉗子 12 a, 12 b のそれぞれの回動角度を、鉗子操作スライダ 500 a, 500 b のそれぞれの移動量に対応させて、独立に設定することができる。ひいては、鉗子開口の開口角度を極めて大きくすることができる。

【0162】また、本実施形態においては、鉗子操作スライダ 500 a, 500 b が、ともに処置具操作部支持

棒 32 の長手方向中央に位置しているときに、鉗子 12 a, 12 b は組織採取部 5 の中心軸線上において、互いの可動ジョー縁部 25 a, 25 b を当接させて閉口するように設定している。また、鉗子操作スライダ 500 a, 500 b が、ともに処置具操作部支持棒 32 の長手方向一端部に位置しているときには、鉗子 12 a, 12 b は組織採取部 5 の中心軸線から一方向に傾いて、互いの可動ジョー縁部 25 a, 25 b を当接させて閉口するように設定している。同様に、鉗子操作スライダ 500 a, 500 b が、ともに処置具操作部支持棒 32 の長手方向他端部に位置しているときには、鉗子 12 a, 12 b は組織採取部 5 の中心軸線から他方向に傾いて、互いの可動ジョー縁部 25 a, 25 b を当接させて閉口するように設定している。

【0163】これにより、鉗子 12 a, 12 b を生体組織 62 に押し当てることなく、鉗子 12 a, 12 b からなる鉗子開口の正面方向を組織採取部 5 の軸線方向から傾けることができる。

【0164】次に、この内視鏡用処置具 1 を用いる生体組織 62 の採取作業について、図 24 ～図 26 を参照しつつ説明する。

【0165】図 24 は、内視鏡用処置具 1 とともに用いる内視鏡 501 a の視野が、内視鏡 501 a の軸線方向に沿って、その遠位側正面方向にある場合を示している。また、図 25 は、内視鏡用処置具 1 とともに用いる内視鏡 501 b の視野が、内視鏡 501 b の軸線方向から一方向側に傾いた方向にある場合を示している。また、図 26 は、内視鏡用処置具 1 とともに用いる内視鏡 501 c の視野が、内視鏡 501 c の軸線方向に沿って側面方向にある場合を示している。

【0166】内視鏡 501 a, 501 b, 501 c を用いて患者の体腔内の患部粘膜の表面を観察しつつ、内視鏡 501 a, 501 b, 501 c のそれぞれの遠位側端部を目標の粘膜付近まで移動させた後、それぞれの鉗子チャンネル 502 a, 502 b, 502 c のそれぞれの遠位側開口から内視鏡用処置具 1 の遠位側端部を突出させる。鉗子操作スライダ 500 a, 500 b をそれぞれ独立に、適当な方向に適当な量だけ動かして、図 24 ～図 26 に示すように、内視鏡 501 a, 501 b, 501 c のそれぞれの視野内において、鉗子 12 a, 12 b からなる鉗子開口の正面方向を、患部粘膜表面と平行にする。その状態を保持しつつ、鉗子 12 a, 12 b を患部粘膜表面に近づけていき、可動ジョー縁部 25 a, 25 b を患部の生体組織 62 と当接させる。前述のように設定した鉗子開口の正面方向中央において、可動ジョー縁部 25 a, 25 b 同士が当接するように鉗子操作スライダ 500 a, 500 b をそれぞれ独立に操作して、生体組織 62 から組織片 63 を切除する。

【0167】この第 6 実施形態の内視鏡用処置具 1 は、以上説明した点以外は、すべて第 1 実施形態の内視鏡用

処置具 1 と同じであるので、この第 6 実施形態の内視鏡用処置具 1 を用いることにより、本発明の課題を解決できるのは勿論であるが、前記構成の鉗子操作スライダ 500a、500b を備えた第 6 実施形態は、以下の点で優れている。

【0168】鉗子操作スライダ 500a、500b をそれぞれ独立して操作することにより、鉗子 12a、12b をそれぞれ独立に回動させることができる。これにより、鉗子開口の開口角度を極めて大きくすることができる。また、可動ジョー縁部 25a、25b を生体組織 62 に押し付けることなく、鉗子 12a、12b からなる鉗子開口の正面方向を、組織採取部 5 の軸線方向に対して揺動させることができる。よって、内視鏡 501a、501b、501c のそれぞれの軸線方向、あるいは、それぞれの鉗子チャンネル 502a、502b、502c のそれぞれからの内視鏡用処置具 1 の突出方向に拘わることなく、鉗子開口の正面方向を、目標の患部粘膜の表面と平行に配置させることができる。

【0169】また、内視鏡 501a、501b、501c のそれぞれの視野方向に拘わらずに、内視鏡 501a、501b、501c のそれぞれの視野内において、前述のような鉗子 12a、12b のそれぞれの回動作業をおこなうことができる。これにより、視野方向によって分類された多種多様な型の内視鏡 501a、501b、501c などの中から、体腔内の患部粘膜の位置に応じて、視野方向が最も適したものと、この内視鏡用処置具 1 とを併用すればよい。

【0170】よって、患部粘膜表面、視野方向、鉗子開口の開口角度、および鉗子開口の正面方向の相対的な位置関係を、生体組織 62 の採取作業を極めて行い易い配置にすることができる。すなわち、目標の患部粘膜の生体組織 62 を、極めて正確に、かつ極めて容易に切除することができる。

【0171】なお、本発明の内視鏡用処置具 1 は、前記第 1 ～ 第 6 の実施の形態には制約されない。

【0172】前記第 1 ～ 第 6 の実施の形態に係る内視鏡用処置具 1 によれば、例えば、以下のような構成を得ることができる。

【0173】（付記 1）細長いシース 4 と、前記シース 4 の先端に固着された中空の先端カバー 11 と、前記先端カバー 11 の外表面の対称位置に回動自在に固着された一对の鉗子 12a、12b とを具備し、内視鏡 501a、501b、501c に挿入して体内の組織 62 の一部を採取する内視鏡用処置具 1 において、前記一对の鉗子 12a、12b が前記先端カバー 11 に対して回動するそれぞれ独立した可動ジョー 20a、20b より構成され、前記可動ジョー 20a、20b にはそれぞれ可動ジョー 20a、20b に対して回動自在な一对の独立アクチュエータ手段 9a、9b、100 が係合していることを特徴とする内視鏡用処置具 1。

【0174】（付記 2）前記シース 4 の内部に切除切片回収用のルーメン 8 を具備することを特徴とする付記 1 に記載の内視鏡用処置具 1。

【0175】（付記 3）前記シース 4 の内部に先端の一对の鉗子 12a、12b まで連通する灌流用のルーメン 28 を具備することを特徴とする付記 1 または 2 に記載の内視鏡用処置具 1。

【0176】（付記 4）前記回収用ルーメン 8 の内腔断面積が 1.0mm^2 以上であることを特徴とする付記 2 または 3 に記載の内視鏡用処置具 1。

【0177】（付記 5）前記灌流用ルーメン 28 の内腔断面積が 0.5mm^2 以上であることを特徴とする付記 3 または 4 に記載の内視鏡用処置具 1。

【0178】（付記 6）前記一对の可動ジョー 20a、20b が開状態を維持したまま、前記先端カバー 11 に対して揺動可能であることを特徴とする付記 1 ～ 5 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0179】（付記 7）前記独立アクチュエータ手段 9a、9b の手元側に、それぞれ独立して進退操作可能なアクチュエータ駆動手段 500a、500b が固着されていることを特徴とする付記 1 ～ 6 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0180】（付記 8）前記鉗子 12a、12b の開状態における方向が内視鏡 501a、501b、501c の視野方向と一致することを特徴とする付記 1 ～ 7 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0181】（付記 9）前記切除切片回収用ルーメン 8 の遠位端に、前記一对の鉗子 12a、12b の内部に突出する吸引ノズル 13 が設けられることを特徴とする付記 2 ～ 8 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0182】（付記 10）前記吸引ノズル 13 の断面形状が長円形であることを特徴とする付記 9 に記載の内視鏡用処置具 1。

【0183】（付記 11）前記吸引ノズル 200 の遠位端開口部 201 が内視鏡用処置具 1 の長手方向軸に対して傾斜していることを特徴とする付記 9 または 10 に記載の内視鏡用処置具 1。

【0184】（付記 12）前記吸引ノズル 301 が前記一对の鉗子 12a、12b の内部に突没自在に配置されることを特徴とする付記 9 ～ 11 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0185】（付記 13）前記アクチュエータ手段 9a、9b が前記シース 4 の内部に挿通された 2 本のモノフィラメントワイヤ 9a、9b であることを特徴とする付記 1 ～ 12 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0186】（付記 14）前記ワイヤ 9a、9b が前記可動ジョー 20a、20b に設けられた貫通穴 29a、29b に回動自在に固着された回動ピン 23a、23b

に固着されていることを特徴とする付記 13 に記載の内視鏡用処置具 1。

【0187】（付記 15）前記アクチュエータ手段 100 が前記一对の可動ジョー 20a, 20b に回動自在に係合された、一对のリンク 105a, 105b、及び前記リンクと回動自在に固着されたワイヤ接続部材 102、及び前記ワイヤ接続部材 102 に固着され、前記シース 4 の内部に挿通される 1 本の操作ワイヤ 101 から構成されることを特徴とする付記 1～12 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0188】（付記 16）内視鏡 501a, 501b, 501c、または内視鏡用処置具 1 と共に用いられる組織回収用コンテナ 37 で、内視鏡 501a, 501b, 501c、または内視鏡用処置具 1 が可撓性を有する細長い挿入部 2 と、前記挿入部 2 を軸方向に貫通するルーメン 8 を有し、前記ルーメン 8 は直接、または任意のチューブ 36 を介することで陰圧発生器 35 に接続可能であり、組織回収用コンテナ 37 は前記ルーメン 8 と陰圧発生器 35 との間に接続可能な前・後端部 56, 57 を有する組織回収用コンテナ 37 において、前記前・後端部間 56, 57 を貫通する管路 55 と、前記管路 55 上に突没可能、かつコンテナ 37 から着脱自在な複数の独立組織トラップ 46 と、を有することを特徴とする内視鏡用組織回収コンテナ 37。

【0189】（付記 17）前記組織トラップ 46 及び前記トラップ 46 が配置される前記管路 55 の周辺が透明性を有する素材で構成されていることを特徴とする付記 16 に記載の内視鏡用組織回収コンテナ 37。

【0190】（付記 18）前記組織トラップ 46 の一部が、組織固定液 61 を収容可能な標本瓶 59 の口元 60 に係合する寸法、形状を有することを特徴とする付記 16 または 17 に記載の組織回収用コンテナ 37。

【0191】（付記 19）前記複数の組織トラップ 46 が各々対向して配置され、かつ対向した組織トラップ 46 同士は常にその一部が重畳接触可能に配置されていることを特徴とする付記 16～18 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0192】（付記 20）前記複数の組織トラップ 46 がある軸 405 を中心として放射状に配置され、前記軸 405 を中心として前記管路 55 に対して回転可能であることを特徴とする付記 16～18 のうちのいずれか 1 つに記載の内視鏡用処置具 1。

【0193】

【発明の効果】本発明によれば、シースの先端に一体に固着された先端カバーに対して回動するそれぞれ独立した可動ジョーによって一对の鉗子を構成するとともに、それぞれの可動ジョーに対して、回動自在に一对の独立アクチュエータ手段に係合させる。この一对の独立アクチュエータ手段を操作することによって、先端カバーに対して可動ジョーを互いに対称方向に回動させることが

できる。すなわち、先端カバーに対して、一对の鉗子を両開きで開口させることができる。これにより、鉗子開口を内視鏡用処置具の長手方向に沿って正面方向に配置させたまま、生体組織の表面へ接触させることができる。このような構成の鉗子を有する内視鏡用処置具を内視鏡とともに体腔内に挿入することにより、内視鏡で観察しつつ生体組織を採取することができる範囲が広がる。よって、単純な操作で、体腔内において生体組織を連続して、かつ、容易に採取することができる。

10 【図面の簡単な説明】

【図 1】本発明の第 1 の実施の形態に係る内視鏡用処置具を示す側面図。

【図 2】図 1 の内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近を示す外観斜視図。

【図 3】図 1 の内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近を示す側面図。

【図 4】図 1 の内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近の一部を断面にして示す側面図。

20 【図 5】（a）は図 4 中一点鎖線 A-A に沿って示す内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近の断面図。（b）は図 4 中一点鎖線 B-B に沿って示す内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近の断面図。（c）は図 4 中一点鎖線 C-C に沿って示す内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近の断面図。（d）は図 4 中一点鎖線 D-D に沿って示す内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近の断面図。

【図 6】図 1 の内視鏡用処置具の処置具操作部の灌流ポート側を示す外観斜視図。

【図 7】図 6 において、灌流ポートにシリンジを挿入した場合を示す外観斜視図。

30 【図 8】図 1 の内視鏡用処置具の組織回収用コンテナを示す外観斜視図。

【図 9】図 8 において、コンテナハウジングからバイアルを取り外した場合を示す外観斜視図。

【図 10】図 8 のバイアルのうちの 1 本を標本瓶に差し込んだ状態を示す外観斜視図。

【図 11】図 1 の内視鏡用処置具の挿入部の遠位端が生体組織に当接した場合を示す側面図。

【図 12】図 11 において、一对の鉗子を閉じて生体組織の一部を切除した場合を示す側面図。

40 【図 13】図 12 において、内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近の一部を断面にして示す側面図。

【図 14】図 11 において、生体組織の表面が組織採取部の軸線方向に対して傾いている場合を示す側面図。

【図 15】本発明の第 2 の実施の形態に係る内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近を示す外観斜視図。

【図 16】図 15 の内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近の一部を断面にして示す側面図。

50 【図 17】図 15 の内視鏡用処置具に用いる独立アクチュエータ手段としてのリンク装置の構成部品の 1 つであるスライドリングの外観斜視図。

【図 18】本発明の第 3 の実施の形態に係る内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近を示す外観斜視図。

【図 19】本発明の第 4 の実施の形態に係る内視鏡用処置具を示す側面図。

【図 20】図 19 の内視鏡用処置具の挿入部の遠位端付近を示す外観斜視図。

【図 21】本発明の第 5 の実施の形態に係る内視鏡用処置具に用いる組織回収用コンテナの外観斜視図。

【図 22】本発明の第 6 の実施の形態に係る内視鏡用処置具を示す外観斜視図。

【図 23】図 22 の内視鏡用処置具の組織採取部、独立アクチュエータ手段、および独立アクチュエータ駆動手段を示す外観斜視図。

【図 24】図 22 の内視鏡用処置具を、視野が前方視形の内視鏡とともに用いる場合を示す側面図。

【図 25】図 22 の内視鏡用処置具を、視野が斜視形の内視鏡とともに用いる場合を示す側面図。

【図 26】図 22 の内視鏡用処置具を、視野が側視形の内視鏡とともに用いる場合を示す側面図。

【図 27】従来の内視鏡用処置具の組織採取部付近を示す

す外観斜視図。

【図 28】従来の内視鏡用処置具の操作部付近を示す外観斜視図。

【図 29】従来の内視鏡用処置具の組織採取部付近を示す側面図。

【図 30】従来の内視鏡用処置具を内視鏡とともに用いる場合を示す側面図。

【図 31】従来の内視鏡用処置具の組織採取部付近を示す断面図。

10 【符号の説明】

1…内視鏡用処置具

4…シース

9 a, 9 b…鉗子操作ワイヤ（独立アクチュエータ手段）

11…先端カバー

12 a, 12 b…鉗子

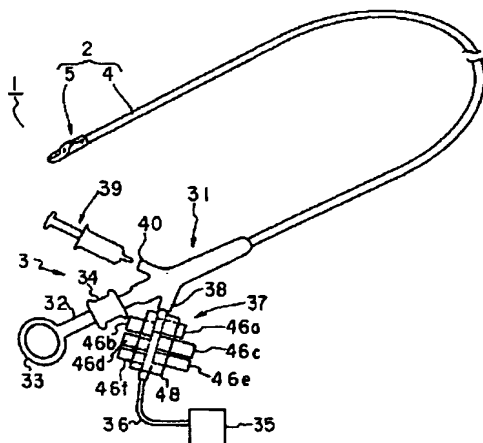
20 a, 20 b…可動ジョー

62…生体組織（体内組織）

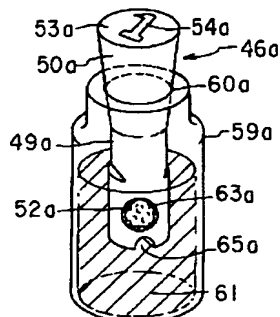
100…リンク装置（独立アクチュエータ手段）

501 a, 501 b, 501 c…内視鏡

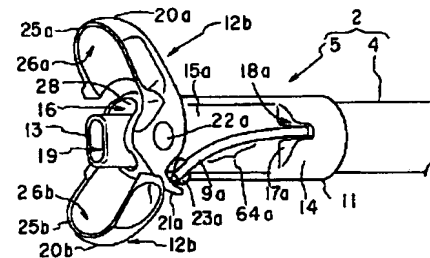
【図 1】



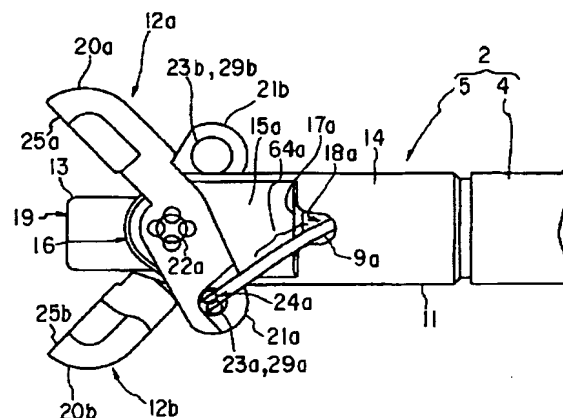
【図 10】



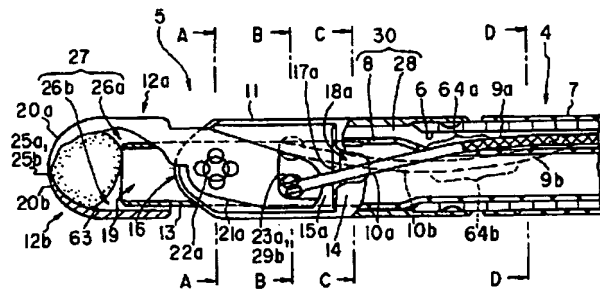
【図 2】



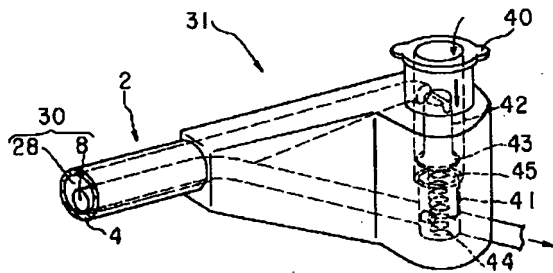
【図 3】



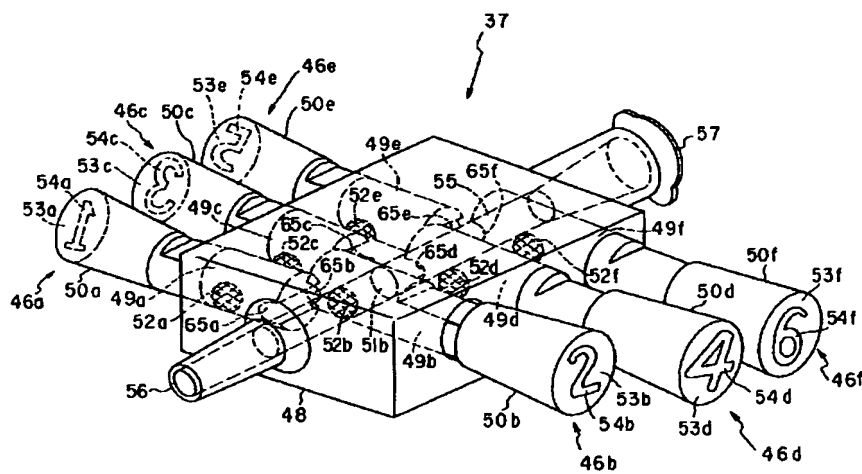
【図 4】



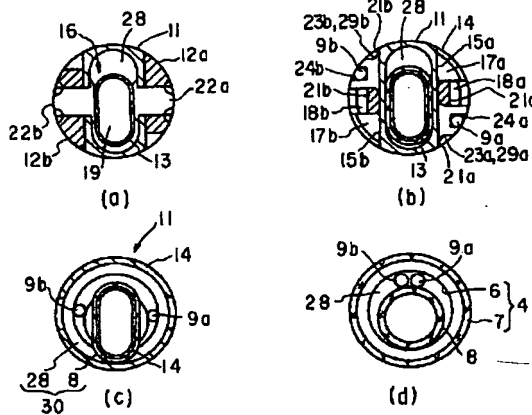
【図 6】



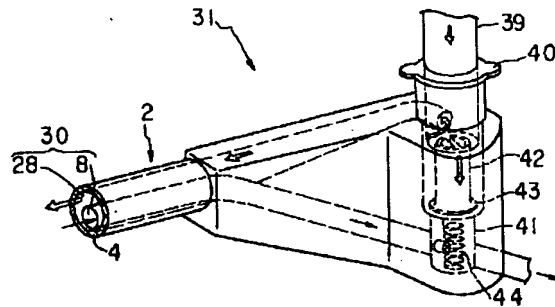
【図 8】



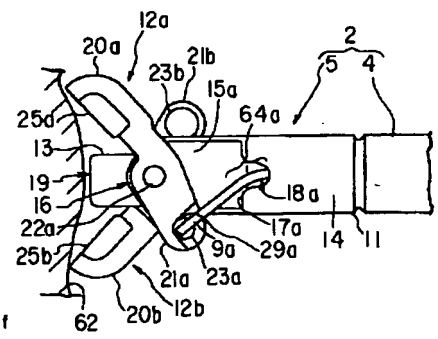
【図 5】



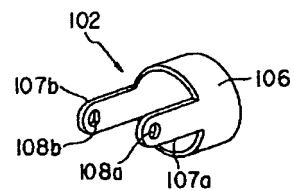
【図 7】



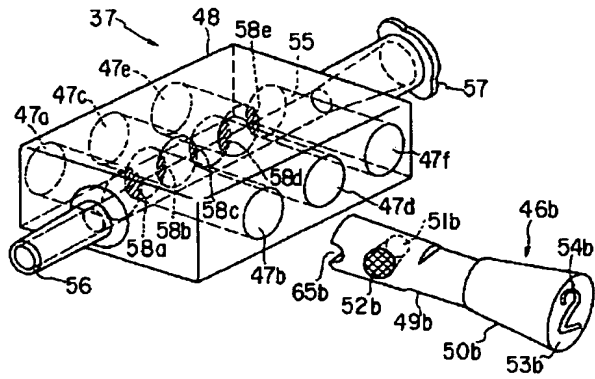
【図 11】



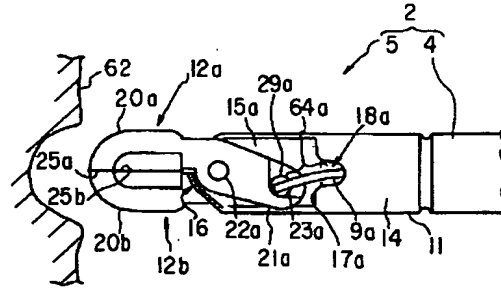
【図 17】



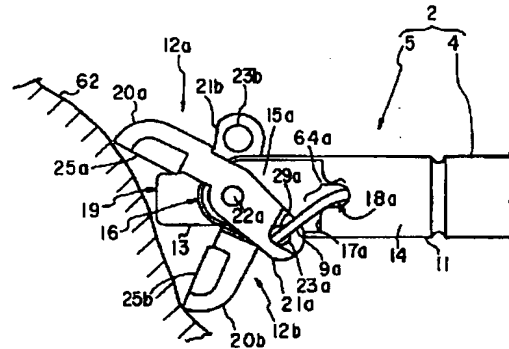
【図 9】



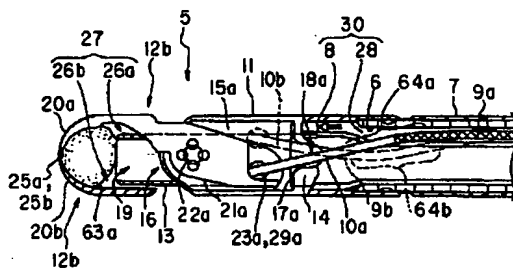
【図 12】



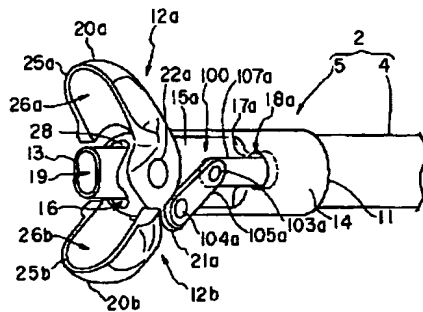
【図 14】



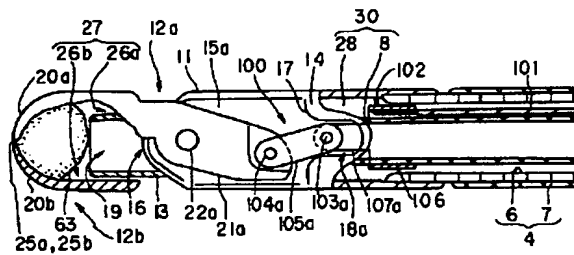
【図 13】



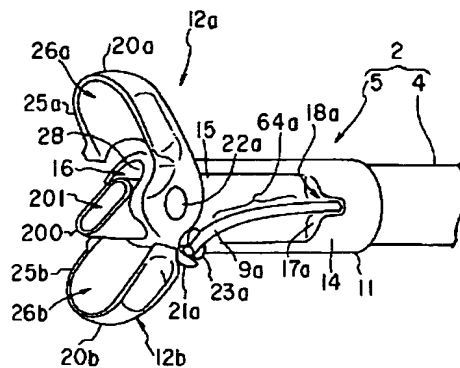
【図 15】



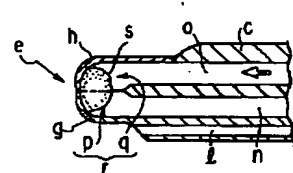
【図 16】



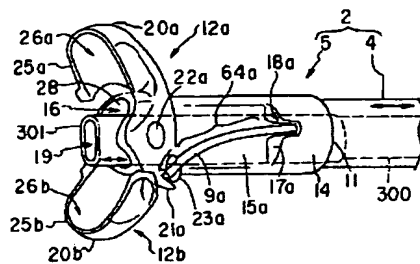
【図 18】



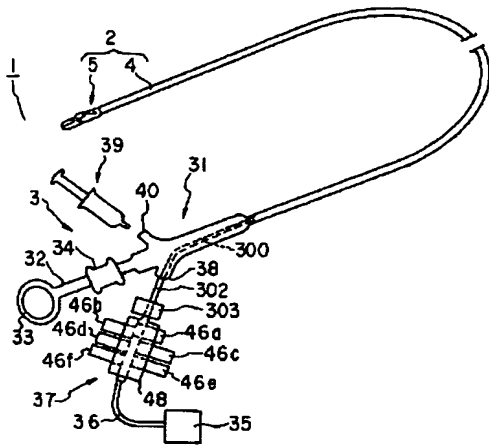
【図 31】



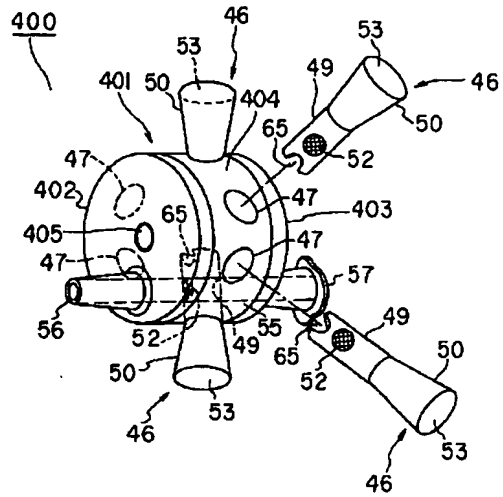
【図 20】



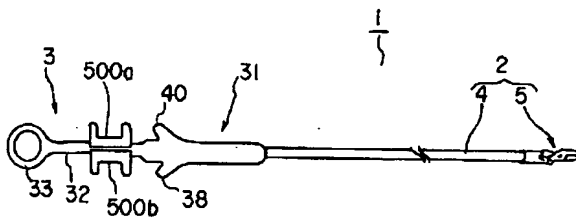
【図 19】



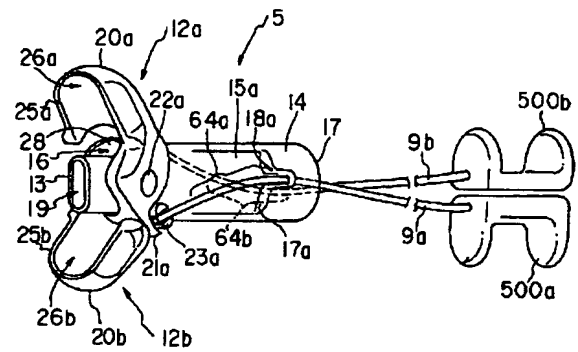
【図 21】



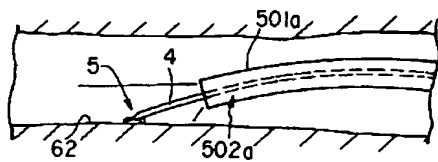
【図 22】



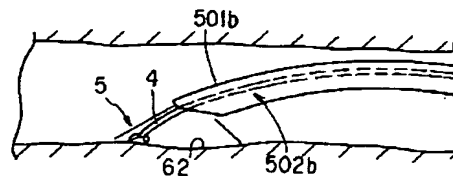
【図 23】



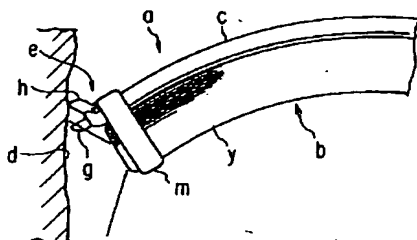
【図 24】



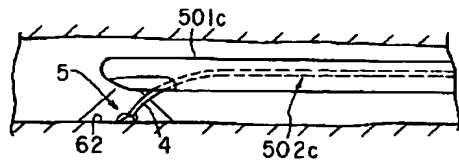
【図 25】



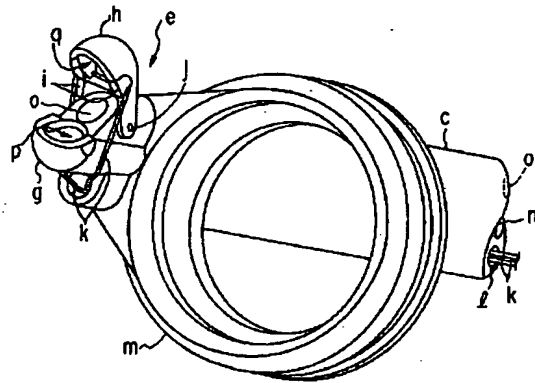
【図 30】



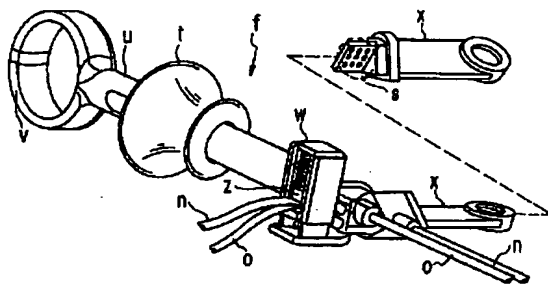
【図 26】



【図 27】



【図 28】



【図 29】

